LUMINOUS FLUORESCENT SUBSTANCE

Patent number:

JP2001271064

Publication date:

2001-10-02

Inventor:

MURAYAMA YOSHIHIKO; TAKEUCHI NOBUYOSHI;

AOKI YASUMITSU; MATSUZAWA TAKASHI

Applicant:

NEMOTO TOKUSHU KAGAKU KK

Classification:

- international:

C09K11/64; A01K75/04; A63B43/06; A63H33/22

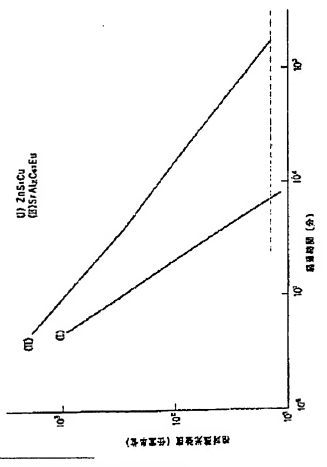
- european:

Application number: JP20010013803 20010122 Priority number(s): JP20010013803 20010122

Report a data error here

Abstract of JP2001271064

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a luminous fluorescent substance having a longtime afterglow characteristic and also being chemically stable, and excellent in long-term lightfastness. SOLUTION: This luminous fluorescent substance features comprising a compound represented by the formula: MAI2O4 (wherein M is at least one of metallic elements selected from the group consisting of calcium, strontium and barium) in a state of host crystal, and being mixed with europium as an activator in an amount of 0.001-10 mol% based on the quantity of a metallic element represented by M and with at least one of elements selected from the group consisting of manganese, tin and bismuth as a coactivator in an amount of 0.001-10 mol% based on the quantity of a metallic element represented by М.



Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-271064 (P2001-271064A)

(43)公開日 平成13年10月2日(2001.10.2)

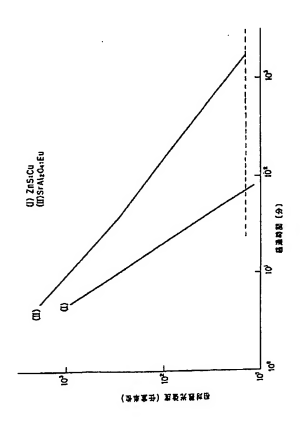
(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
C09K 11/64	CPM	C 0 9 K 11/64	CPM
A01K 75/04		A 0 1 K 75/04	Z
A 6 3 B 43/06		A 6 3 B 43/06	Α
A 6 3 H 33/22		A 6 3 H 33/22	K
		審査請求有	請求項の数7 OL (全39頁)
(21)出願番号 (62)分割の表示 (22)出願日	特顧2001-13803(P2001-13803) 特顧平7-133541の分割 平成6年1月21日(1994.1.21)	東京都 ル内 (72)発明者 村山 東京都 根本特 (72)発明者 竹内	殊化学株式会社 杉並区上获1丁目15番1号 丸三ピ 義彦 杉並区上获1-15-1 丸三ピル 殊化学株式会社内
		(74)代理人 100083	殊化学株式会社内 1769 : 北村 仁
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 蓄光性蛍光体

(57)【要約】

【課題】 長時間の残光特性を有し、化学的にも安定で あり、かつ長期間に渡る耐光性に優れる。

【解決手段】 MAI₂O₄で表わされる化合物で、M は、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群 から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素からなる化 合物を母結晶にし、これに賦活剤としてユウロピウム を、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.001 %以上 10%以下添加し、更に共賦活剤としてマンガン、スズ、 ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素を、M で表わす金属元素に対するモル%で0.001 %以上10%以 下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体。



【特許請求の範囲】

Ť.

【請求項1】 $MA1_2O_4$ で表わされる化合物で、M は、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群から選ばれる少なくとも1 つ以上の金属元素からなる化合物を母結晶にし、これに賦活剤としてユウロピウムを、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.001 %以上10%以下添加し、更に共賦活剤としてマンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1 つ以上の元素を、M で表わす金属元素に対するモル%で0.001 %以上10%以下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は蓄光性蛍光体、特に屋内外で主に夜間表示用として利用可能な耐光性に優れると共に、極めて長時間の残光特性を有する新規の蓄光性蛍光体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】一般に蛍光体の残光時間は極めて短く、外部刺激を停止すると速やかにその発光は減衰するが、まれに紫外線等で刺激した後その刺激を停止した後もかなりの長時間(数10分~数時間)に渡り残光が肉眼で認められるものがあり、これらを通常の蛍光体とは区別して蓄光性蛍光体あるいは燐光体と呼んでいる。

【0003】この蓄光性蛍光体としては、CaS:Bi (紫青色発光),CaSrS:Bi (青色発光),ZnS:Cu (緑色発光),ZnCdS:Cu (黄色~橙色発光)等の硫化物蛍光体が知られているが、これらのいずれの硫化物蛍光体も、化学的に不安定であったり、耐光性に劣るなど実用面での問題点が多い。現在市場でもっぱら用いられる硫化亜鉛系蓄光性蛍光体(ZnS:Cu)も、特に湿気が存在すると紫外線により光分解して黒変したり輝度低下するため、屋外で直接日光に曝されるような用途での使用は困難であり、夜光時計や避難誘導標識、屋内の夜間表示等その用途は限定されていた。

【0004】またこの硫化亜鉛系蛍光体を夜光時計に用いる場合であっても、肉眼でその時刻を認識可能な残光時間は約30分から2時間程度であり、実用的には、蛍光体に放射性物質を添加しそのエネルギーで刺激して常時発光する自発光性の夜光塗料を用いざるを得ないのが現状であった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明者は、前述のごとき現状に鑑み、市販の硫化物系蛍光体に比べて遥かに長時間の残光特性を有し、更には化学的にも安定であり、かつ長期にわたり耐光性に優れる蓄光性蛍光体の提供を目的としたものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】従来から知られている硫 化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料と してユウロピウム等を賦活したアルカリ土類金属のアル ミン酸塩に着目し、種々の実験を行った結果、この蓄光 性蛍光体材料が、市販の硫化物系蛍光体に比べて遥かに 長時間の残光特性を有し、更には酸化物系であることか ら化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れることが確 認でき、従来の問題点がことごとく解消でき、放射能を 含有しなくとも1晩中視認可能な夜光塗料あるいは顔料 として、様々な用途に適用可能な長残光の蓄光性蛍光体 を提供することが可能となることが明らかとなったもの である。

【0007】前述したような蓄光性蛍光体として、請求項1記載のものは、MA12O4で表わされる化合物で、Mは、カルシウム、ストロンチウム、バリウムからなる群から選ばれる少なくとも1つ以上の金属元素からなる化合物を母結晶にし、これに賦活剤としてユウロピウムを、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.001%以上10%以下添加し、更に共賦活剤としてマンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素を、Mで表わす金属元素に対するモル%で0.001%以上10%以下添加したことを特徴とする。

【0008】またこれらの蓄光性蛍光体の合成に際しては、フラックスとしてたとえば硼酸を 1~10重量%の範囲で添加することができる。ここで添加量が、 1重量%以下であるとフラックス効果がなくなるし、10重量%を越えると固化し、その後の粉砕、分級作業が困難となる。

[0009]

【実施例】以下、 MAI_2O_4 で表される本発明の実施例を、金属元素(M)の種類、賦活剤としてのユウロピウムの濃度あるいは共賦活剤の種類及び濃度を種々変更した場合について、順次説明する。最初に金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体について、実施例1として説明する。実施例1. $SrAI_2O_4$: Eu 蛍光体の合成とその特性

試料1-(1)

試薬特級の炭酸ストロンチウム146.1 g (0.99モル) およびアルミナ102 g (1モル)に賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム (Eu₂O₃)で 1.76g (0.005モル)添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素ー水素混合ガス (97:3) 気流中 (流量:0.1 リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料1-(1)とした。

【0010】図1には、合成された蛍光体の結晶構造を XRD (X線回折)により解析した結果を示した。回折 ピークの特性から得られた蛍光体は $SrAl_2O_4$ のスピネル構造を有することが明かとなった。図2には本蛍

光体の励起スペクトル及び刺激停止後の残光の発光スペクトルを示した。

h

【0011】図から、発光スペクトルのピーク波長が約520 n mの緑色の発光であることが明らかとなった。次にこの $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体の残光特性を市販品で緑色に発光するZnS:Cu 蓄光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS,発光ピーク波長:530 n m)の残光特性と比較して測定した結果を、図3および表2に示した。

【0012】残光特性の測定は、蛍光体粉末0.05g を内径8mmのアルミ製試料皿に秤り取り(試料厚さ: O. 1 g/c m2)、約15時間暗中に保管して残光を 消去した後、D₆₅標準光源により200 ルックスの明るさ で10分間刺激し、その後の残光を光電子増倍管を用い た輝度測定装置で計測したものである。図3から明らか なように、本発明によるSrAl, O4:Eu蛍光体の 残光は極めて大きくその減衰もゆるやかであり、経過時 間とともにZnS:Cu蓄光性蛍光体との残光強度差が 大きくなることが分かる。また図中に、肉眼で充分に認 識可能な発光強度のレベル(約0.3mCd/m2の輝 度に相当)を破線で示したが、このSrAl₂O₄:E u蛍光体の残光特性から約24時間後でもその発光が認 識可能であると推定される。実際に刺激後15時間経過 したこのSrAl₂O₄:Eu蛍光体を肉眼で観察した ところその残光を充分に確認することができた。

【0013】また表2中の試料1-(1)には、刺激停止 後10分、30分および100分後の残光強度を2n S: Cu蓄光性蛍光体の強度に対する相対値で示した。 この表から本発明によるSrAl2 〇4 : Eu蛍光体の 残光輝度は10分後でZnS:Cu蓄光性蛍光体の2.9 倍であり100分後では17倍であることが分かる。さら に本発明によるSrAl, O4: Eu蛍光体を光刺激し た際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカー ブ)をTLDリーダー(KYOKKO TLD-2000システム)を 用いて調査した結果を図4に示した。図から本蛍光体の 熱発光は約40℃、90℃、130℃の3つのグローピ ークからなり約130℃のピークがメイングローピーク であることが分かる。図中の破線で示したZnS:Cu 蓄光性蛍光体のメイングローピークが約40℃であるこ とに照らして、本発明によるSrAl2O4:Eu蛍光 体の50℃以上の高温に相当する深い捕獲準位が残光の 時定数を大きくし、長時間にわたる蓄光特性に寄与して いると考えられる。

【0014】試料1-(2)~(7)

次に前述と同様の方法で、ユウロピウムの濃度を変化させた表1で表した配合比の $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体試料 (試料 $1-(2)\sim(7)$) を調整した。

[0015]

【表1】

試料	原料	配合	比
試料	炭酸ストロンチウム	PNit	170271
試料 1 - (2)	0.99998 th	1.0 £%	D. 00001tA
(3)	0.9999	1.0	0.00005
(4)	0.995	1.0	0.0025
(5)	0.97	1.0	0.015
(6)	0.90	1.0	0.05
(7)	0.80	1.0	0.1

【0016】この試料1-(2)~(7)の残光特性を調査した結果を、1-(1)の残光特性を調査した結果と共に、表2中に示した。この表2から、Euの添加量が0.0025~0.05モルの範囲であると、10分後の輝度を含めてZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも残光特性に優れていることがわかる。ただEuの添加量が0.0001モルの場合、あるいは0.1モルの場合であっても、刺激停止後30分以上経過することによって、ZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることもわかる。

【0017】またEuが高価であることから、経済性及 び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮する と、Euを0.1モル(10モル%)以上にすることに 余り意味がないこととなる。逆に、残光特性から判断す ると、Euが0.00001モル(0.001モル%)から0.00005モル(0.005モル%)の間では、10分後輝度でZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも輝度で劣るものの、刺激停止後30分以上経過することによって、ZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度が得られることから、賦活剤として用いるEuの添加効果が明らかである。

【0018】更に、 $SrAl_2O_4$: $Eu 蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(<math>{\bf 424}$ 及び ${\bf 25}$ 参照)。

[0019]

【表2】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料 I - (1)	2.90	6.61	17.0
(2)	0.41	1.20	3.10
(3)	0.56	1.50	4.80
(4)	2.40	4.50	13.5
(5)	3.01	7.04	19.2
(6)	1.10	2.70	10.3
(7)	0.32	1.11	3.02

【0020】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤としてジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例2として説明する。

実施例2. SrAl₂ O₄ : Eu、Dy蛍光体の合成と その特性

試料2-(1)

b

試薬特級の炭酸ストロンチウム144.6 g(0.98モル)およびアルミナ102 g(1 モル)に賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム(Eu_2O_3)で1.76g(0.005 モル)、更に共賦活剤としてジスプロシウムを酸化ジスプロシウム(Dy_2O_3)で1.87g(0.005 モル)添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5 g(0.08 モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素-水素混合ガス(97:3)気流中(流量:0.1 リットル毎分)で、1300 で、1 時間焼成した。その後室温まで約1 時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し1 0 0 メッシュを通過したものを蛍光体試料2 - (1) とした。

【0021】この蛍光体の残光特性を前述と同様の方法で調査した結果を図5および表4の試料2-(1) に示した。図5から明らかなように、本発明によるSrAl2 O4 : Eu, Dy蛍光体の残光輝度、特にその残光初期時の輝度はZnS:Сu蓄光性蛍光体と比較して極めて高く、またその減衰の時定数も大きいことから、画期的

な高輝度蓄光性蛍光体であることが分かる。図中に示した視認可能な残光強度レベルとこのSrA12O4:E u, Dy蛍光体の残光特性から約16時間後でもその発光を識別可能である。

【0022】表4には、刺激後10分、30分、100分後の残光強度をZnS:Cu 蓄光性蛍光体の強度に対する相対値で示しているが、表から本発明によるSnA $1_2O_4:Eu$, Dy 蛍光体の残光輝度は10分後でZnS:Cu 蓄光性蛍光体の12.5倍であり100分後では37倍であることが分かる。さらに本発明による $SnA1_2O_4:Eu$, Dy 蛍光体を光刺激した際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカーブ)を調査した結果を図6に示した。図6および図4から、共賦活剤として添加したDyの作用により熱発光のメイングローピーク温度が130℃から90℃に変化したことが分かる。この90℃の温度に相当する捕獲準位からの大きな発光が、 $SnA1_2O_4:Eu$ 蛍光体と比較して、その残光初期時に高い輝度を示す原因と考えられる。

【0023】試料2-(2)~(7)

次に前述と同様の方法で、ジスプロシウムの濃度を変化させた表3で表した配合比の $SrAl_2O_4:Eu,D$ y蛍光体試料(試料 $2-(2)\sim(7)$)を調整した。

[0024]

【表3】

	原料配合比				
は 料	皮酸ストロンチウム	7417	ユクロビウム	#ATEY91	
試料2-(2)	0.98998 £J	1.1 th	0.005 th	0.00001££	
(3)	0.9899	1.0	0.005	0.00005	
(4)	0.985	1.0	0.005	0.0025	
(5)	0.94	1.0	0.005	0.025	
(6)	0.92	1.0	0.005	0.035	
(7)	0.79	1.0	0.005	0.10	

【0025】この試料2-(2) ~(7) の残光特性を調査 した結果を、2-(1) の残光特性を調査した結果と共 に、表4に示した。この表4から、共賦活剤としてのD yの添加量は、10分後輝度を含めてZnS:Cu蓄光 性蛍光体よりもはるかに優れていることを基準とすると、0.0025~0.05モルが最適であることがわかる。ただDyの添加量が0.00001モルの場合であっても、刺激停止後30分以上経過することによって、ZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることから、賦活剤及び共賦活剤として用いたEu及びDyの添加効果が明らかである。またDyが高価であることから、経済性及び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮すると、Dyを0.1モル(1

0モル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。

【0026】なお、 $SrAl_2O_4$: Eu、Dy 蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。

[0027]

【表4】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料2-(i)	12.5	19.6	37.0
(2)	0.943	1.57	2.00
(3)	1 5	1.7	2. 1
(4)	11.7	17.3	22.1
(5)	20.4	28.8	40.2
(6)	18.6	26.3	36.4
(7)	1.95	2.66	3.30

【0028】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤としてネオジウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例3として説明する。

実施例3. $SrAl_2O_4:Eu、Nd$ 蛍光体の合成とその特性

試料3-(1)~(7)

前述と同様の方法で、ネオジウムの濃度を変化させた表 5で示した配合比の $SrAl_2O_4:Eu、Nd$ 系蛍光体試料(試料 $3-(1)\sim(7)$)を調整した。

[0029]

【表5】

** * 1	原料配合比			
試料	炭酸ストロフチウム	アルミナ	ユクロビウム	‡ 1594
試料3-(1)	0.98998 th	1.0 th	0.005 th	0.00001 t n
(2)	0.9899	1.0	0.005	0.00005
(3)	0.985	1.0	0.005	0.0025
(4)	0.980	1.0	0.005	0.005
(5)	0.94	1.0	0.005	0.025
(6)	0.92	1.0	0.005	0.035
(7)	0.79	1.0	0.005	0.10

【0030】これらの試料3-(1)~(7)の残光特性を 調査した結果を、表6に示した。 [0031]

【表6】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料3-(1)	0.71	0.91	1.12
(2)	0.73	1.02	1.25
(3)	6.20	8.50	11.14
(4)	9.05	11.75	14.29
(5)	9.01	11.55	13.98
(6)	8.50	10.21	11.96
(7)	2.35	2.54	2.86

【0032】この表6から、共賦活剤としてのNdの添加量が0.0025~0.10モルの範囲であると、10分後の輝度を含めてZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも残光特性に優れていることがわかる。ただNdの添加量が0.00001モルの場合であっても、刺激停止後60分程度を経過することによって、ZnS:Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることから、賦活剤及び共賦活剤として用いたEu及びNdの添加効果が明らかである。またNdが高価であることから、経済性及び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮すると、Ndを0.1モル(10モル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。

B

【0033】なお、 $SrAl_2O_4:Eu、Nd蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。さらに本発明による<math>SrAl_2O_4:Eu、Nd蛍光体を光刺激した際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカーブ)を、試料3-(4)について調査した結果を図7に示した。図から共賦活剤として<math>Ndを添加した蛍光体の熱発光のメイングローピーク温度は約50℃であることが分かる。$

【0034】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかを用いた場合の

蓄光性蛍光体について、実施例4として説明する。

【0035】またここで、賦活剤及び各共賦活剤については、ユーロピウム及びネオジウムあるいはジスプロシウムを用いた場合の例から、金属元素(M)に対して各々0.005モル程度添加した場合に高い残光輝度が得られることを考慮して、賦活剤のEu濃度0.5モル%(0.005モル)、共賦活剤の濃度0.5モル%(0.005モル)の試料についてのみ例示した。

実施例4. SrAl₂ O₄ : Eu 系蛍光体におけるその 他の共賦活剤の効果

既述の方法で、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスを添加した蛍光体試料についてその残光特性を調査した結果を表7に示した。

【0036】この表7から明らかなように、標準として用いた市販の2nS:Cu 蛍光体の残光特性と比較して、いずれの $SrA1_2O_4:Eu$ 系蛍光体試料も、刺激停止後30分乃至100分以上の長時間を経過すると残光特性が向上するので、充分実用レベルにあることが分かる。なお、 $SrA1_2O_4:Eu$ 系蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24 及び25 参照)。

[0037]

【表7】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
SrAla04:Eu,La	0.33	0.74	1.14
SrAl ₂ O ₄ :Eu,Ce	0.46	0.93	1.35
SrAl 204: Eu, Pr	1.24	2.63	7.51
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Sm	3.40	4.82	9. 0
SrAlaO4: Eu, Gd	0.51	1.30	2.27
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Tb	1.46	2.81	7.54
SrAl204: Eu, Ho	1.06	2.09	6.29
SrAlaO.: Eu, Er	0.63	1.43	3.18
SrAlzO4: Eu, Tm	0.81	1.53	3.28
SrAl 204: Eu. Yb	0.61	1.28	2.99
SrAl=O.:Eu,Lu	0.49	1.01	3.40
SrAlzO.: Eu, Mn	0.81	1.86	5. 57
SrAl 204: Eu, Sn	1.93	3.61	7.92
SrAl=O4: Eu, Bi	0.72	1.77	5.55

【0038】次に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体、及び金属元素としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つの元素を用いた場合を、実施例5として説明する。

Ò

実施例5. CaAl₂ O₄ : Eu系蓄光性蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸カルシウムおよびアルミナに賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム(Eu_2O_3)として加えただけのもの、これに共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかをそれぞれその酸化物で添加したものに対して、更にフラックスとしてたとえば硼酸を 5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素-水素混合ガス (97:3) 気流中 (流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料5-(1)~(42)とした。

【0039】なおここで得られた試料5-(2)のXRD解析の結果を図8に示した。図からこの蛍光体は、単斜

晶系のCaA12O4 結晶からなることが明らかとなった。次に、代表例として共賦活剤にネオジウム、サマリウム、ジスプロシウム、トリウムを用いた試料5-(1の)、5-(16)、5-(22)及び5-(28)について、その熱発光特性(グローカーブ)を調査した結果を図9及び図1のに示した。いずれも50℃以上の高温域にグローピークがあることから、これらの蛍光体が長い残光特性を有することが示唆されている。さらに試料についてその残光の発光スペクトルを測定したところ、図11で示したようにいずれの蛍光体もその発光ピーク波長は約442nmの青色発光であった。

【0040】そこで従来から市販されている青色発光の 蓄光性蛍光体のCaSrS:Bi (商品名BA-S:根 本特殊化学(株)製 発光波長454nm)を標準とし てそれぞれの残光特性を相対的に比較調査した結果を表 8乃至表13に示した。表8からCaAl₂O₄:Eu 蛍光体については、EuがO.005モル(O.5モル %) の場合、残光初期時の輝度は低いものの100分後 で市販標準品とほぼ同等に近い輝度が得られるものがあ り、更に表9乃至表13に示すように、共賦活剤を添加 することにより大きく増感され、いずれの共賦活剤を用 いても充分実用性の高い蛍光体を得ることができた。特 にNd、SmおよびTmについてはその添加効果が極めて大き く市販品より一桁以上明るい超高輝度の青色発光の蓄光 性蛍光体が得られることが明かであり画期的な蛍光体と いえる。図12にはこのNd、SmおよびTmを共賦活するこ とにより得られた高輝度蛍光体の長時間に亘る残光特性 を調査した結果を示した。

【0041】なお、詳細には金属元素(M)としてカル

シウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体として、5

表8に示した。 【0042】

-(1) ~(6) に示した蓄光性蛍光体の残光特性について

【表8】

试 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
5-(1) CaAl ₁ O ₄ :Eu (Eu: 0.001+#%)	0.18	0.16	0.14
(2) CaAl ₂ O ₄ :Eu (Eu: 0.01 t #%)	0.21	0.18	0.17
(3) CaAl:04:Eu (Eu: 0.1 ₹#%)	0.25	0.27	0.35
(4) CaAl ₂ O ₄ :Eu (Eu: 0.5 th%)	0.41	0.60	0.90
(5) CaAl:0.:Eu (Eu: 2.5 th%)	0.37	0 45	0.65
(6) CaAl.O.:Eu (Eu:10 ₹#%)	0.25	0.28	0.39

【0043】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてネオジウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-

[0044]

【表9】

した。

(7) ~(12)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表9に示

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(7) CaAl _b O ₄ :Eu,Nd) (Eu:O.5EAX Nd:O.001EAX)	0.53	0.78	1. 01
(8) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd) (Eu:O.5fN% Nd:O.01fA%)	1.05	1.53	2.60
.(9) CaAl.O.: Eu, Nd (Eu: 0.5 f.M Md: 0.1 f.M)	8.68	11.8	20.3
(IO) CaAl.O.:Eu, Nd (Eu:0.5 + Nd:0.5 + NX)	9.87	14.0	25.0
(11) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd (Eu:D.5fA% Nd:2.5 fA%)	3. 18	4.51	8.05
(12) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd (Eu:O.54% Nd:10 4%%)	0.84	1.18	2.02

【0045】更に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてサマリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(13)~(18)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表10に示

した。

[0046]

【表10】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(13) CaA1:0,:Eu,Sm (Eu:0.54A% Sm:0.0014A%)	0.71	0.98	. 1.23
{14} CaAl:0.:Eu,Sn (Eu:0.5fp% Sm: 0.01fp%)	0.94	1.43	2.55
[15] CaAl ₂ O ₄ :Eu,Sa {Eu:0.5f#% Sm: 0.1 f#%}	4.21	6.32	11.30
(16) CaAl.O.:Eu,Sn (Eu:O.574% Sm: O.5 74%)	4.61	7.00	12.5
(17) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Sn (Eu:O.5f#% Sm: 2.5 f#%)	2.14	3. 25	5.80
(18) CaAl.O.:Eo.Sa [Eu:0.56#% Sm:10 6#%)	0.63	0.96	1.71

【0047】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤として ジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5 に示した。 【0048】

【表11】

- (19)~(24)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表11

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(19) CaAl ₄ O ₄ :Eu,Dy (Eu:O.5%% Dy:O.001%%)	0.30	0.24	0.20
(20) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Dy (Eu:O.54%% Dy: O.014%%)	0.41	0.39	0.35
(21) CaAl.O.:Eu.Dy (Eu:O.568% Dy: O.1 68%)	0.52	0.60	0.76
(22) CaAlaO4:Eu,Dy (Eu:0.56%% Dy: 0.5 6%%)	0.76	0.90	1.25
(23) CaAl.O.:Eu,Dy [Eu:O.56#% Dy: 2.5 6#%)	0.84	1.18	1.76
(24) CaAl.O4:Eu,Dy [Eu:0.5+4% Dy:10 +4%)	0.50	0.58	0.76

【0049】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてツリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(25)~(30)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表12に示し

た。 【0050】

【表12】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.0	1.0	1. 0
(25) CaAl, O.: Eu, Tm (Eu: 0.5 th% Tm: 0.001 th%)	1.04	1.36	1.81
(26) CaAl.O.:Eu,Tm (Eu:D.5f#% Tm:O.01f#%)	2.09	2.65	3. 75
(27) CaA1.0.:Eu.Tu (Eu:0.5+8% Tu:0.1+8%)	4.89	5.78	8.70
(28) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Tm (Eu:O.5tA% Tm:O.5tA%)	6.55	9.04	18.6
(29) CaAl.O.: Eu, Tm (Eu: O. 5 fA% Tm: 2.5 fA%)	0.634	1: 19	2.68
(30) CaAl.O.:Eu,Tm (Eu:O.5tA% Tm:10tA%)	0.151	0.358	0.755

【0051】なお金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ガドリニウム、テ

ルビウム、ホルミウム、エルビウム、イッテルビウム、 ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれ かを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(31)~(42) に示した蓄光性蛍光体の残光特性をまとめて表13に示した。

L

剤は共に、0.5 モル%づつ添加したものである。 【0053】 【表13】

【0052】なおこの5-(31)~(42)に示した蓄光性蛍光体では、賦活剤としてのユーロピウム及び他の共賦活

武 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(31) CaAl ₂ O ₄ :Eu,la (Eu:O.5t#% La:O.5t#%)	0.52	0.67	0.81
(32) CaAl,O.:Eu,Ce (Eu:O.5t#% Ce:O.5t#%)	0.84	1.23	1.96
(33) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Pr (Eu:O.5t#% Pr:O.5t#%)	0.58	0.82	1.13
(34) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Gd {Eu:O.5f#% Gd:O.5f#%)	0.66	0.91	1.26
(35) CaAl.O.:Eu,Tb (Eu:O.54#% Tb:O.54#%)	0.84	1.31	2.08
(36) CaAl ₁ O ₄ :Eu ₂ Ho (Eu:0.559% Ho:0.554%)	0.98	1.33	2.39
(37) CaAl.O.:Eu.Fr (Eu:O.56A% Er:O.5CA%)	0.56	0.76	0.98
(38) CBA1:04:Eu, Yb (Eu:0.5tA% Yb:0.5tA%)	0.70	0.91	1.28
(39) CaAl:O.:Eu,Lu (Eu:O.5%A% Lu:O.5%A%)	0.68	0.90	1.24
(40) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Mn (Eu:0.5+A% Mn:0.5+A%)	0.31	0.42	0.58
(41) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Sn (Eu:O.5t#% Sn:O.5t#%)	0.45	0.58	0.73
(42) CaAl=0.:Eu,Bi (Eu:0.5tA% Bi:0.5tA%)	0. 25	0.33.	0.48

【0054】次に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてネオジウムを用いるものの、同時に他の共賦活剤も添加した場合を実施例6として説明する。

実施例6. CaAl₂ O₄ : Eu, Nd系蓄光性蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸カルシウムおよびアルミナに賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム(Eu_2O_3)として加え、これに共賦活剤としてネオジウムを加えたもの、及び、更に他の共賦活剤として、ネオジウム以外のランタン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかをそれぞれその酸化物で添加したものに、フラックスとしてたとえば硼

酸を 5g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素ー水素混合ガス (97:3) 気流中 (流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料6-(1)~(43)とした。

【0055】ここでは、まず最初に、Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%、他の共賦活剤:0.5 モル%として、各種蛍光体試料を調整して、10分後輝度、30分後輝度及び100 分後輝度を測定した。その結果を、6-(1)~(15)として、表14に示す。

[0056]

【表14】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1.0
CaAl₂O₄:Eu, Nd	9. 87	14. 0	25.0
6- (1) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,La	20.6	23. 2	29. 5
(2) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Ce	12.7	17. 5	26. 9
(3) CaAl 204: Eu, Nd, Pr	13.3	18. 1	27.7
(4) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,So	8. 20	12. 6	22.6
(5) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Gd	16. 7	21.3	33. 5
(6) CaAl 204: Eu, Nd, Tb	13.8	17. 2	25.5
(7) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Dy	14.8	18. 9	30.8
(8) CaAlsO4: Eu, Nd, Ho	16.5	21.6	34. 3
(9) CaAl 204: Eu, Nd, Er	15. 9	21.0	33.8
(10) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Tm	4. 17	6.69	13.4
(11) CaAl 204: Eu, Nd, Yb	11.0	16. 9	27. 9
(12) CaAl =04:Eu, Nd, Lu	10.2	15. 2	25. 2
(13) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Mn	6. 45	8.01	11.9
(14) CaAl =04: Eu, Nd, Sn	11. 4	14. 1	21.2
(15) CaAl =04:Eu, Nd, Bi	10.6	13.5	21. 4

【0057】この測定結果から、ネオジウムと共に添加する共賦活剤の中で、残光輝度が特に優れるものとしては、ランタン、ジスプロシウム、ガドリニウム、ホルミウム、エルビウム等であることが確認された。そこで次に、Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とした上で、

ランタンの濃度を、0.1 モル%から10モル%に変えて実験を行った。その結果を、6-(16)~(21)として、表15に示す。

[0058]

【表15】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
(16) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd Eu:O.5 t A% Nd:O.5 t A%	9. 87	14.0	25.0
(17) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,La Eu:O.StA% Nd:O.StA% La:O.1fA%	14. 1	18. 2	29. 3
(18) CaAl = 04: Eu, Nd, La Eu: 0. 5 tax Nd: 0. 5 tax La: 0. 3 tax	15. 5	18. 9	28. 5
(1) CaAl ₄ O ₄ :Eu, Nd, La Eu: O. 5tA% Nd: O. 5tA% La: O. 5tA%	20. 6	23. 2	29. 5
(19) CaAl O.: Eu, Nd. La Eu: O. 56/% Nd: O. 56/% La: 1.06/%	1. 42	1.05	0.858
(20) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,La Eu:O.SEA% Nd:O.SEA% La:2.DEA%		測定限界	
(21) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,La Eu:O.5EA% Nd:O.5EA% La:10 EA%		測定限界	

【0059】Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とした上で、ジスプロシウムの濃度を、0.1 モル%から10モル%に変えて実験を行った。その結果を、6-(22)~(2

7)として、表16に示す。

[0060]

【表16】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
(22) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd Eu:O.5tA% Nd:O.5tA%	9. 87	14.0	25. 0
(23) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Dy Eu:O.SEA% Nd:O.SEA% Dy:O.1EA%	4. 32	6. 76	12. 0
(24) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd, Dy Eu:O. SEA% Nd:O. SEA% Dy:O. 3EA%	8. 91	14. 0	24. 2
(7) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Dy Eu:O.56A% Nd:O.56A% Dy:O.56A%	14.8	18. 9	30.8
(25) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Dy Eu:O.54A% Nd:O.54A% Dy:1.04A%	12. 1	18. 3	27.8
(26) CaA1.04:Eu, Nd, Dy Eu: 0. 54% Nd: 0. 54% Dy: 2. 04%	7. 49	10. 3	16.0
(27) CaAl =0.4: Eu, Nd, Dy Eu: 0.5 & M. Nd: 0.5 & W. Dy: 10 & M.	1.84	1. 29	0. 998

【0061】Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とした上で、ガドリニウムの濃度を、0.1 モル%から10モル%に変えて実験を行った。その結果を、6-(28)~(32)

として、表17に示す。 【0062】 【表17】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	0.1
Caal 20.: Eu, Nd Eu: 0.5	9.87	14.0	25. 0
(28) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Gd Eu: O. StA% Nd: O. StA% Gd: O. 1tA%	11.8	17. 4	30.0
(29) CaAl 204: Eu, Nd, Gd Eu: O. 54/% Nd: O. 54/% Gd: O. 34/%	12. 7	17.8	29. 8
(5) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Gd Eu: O. SEN% Nd: O. SEN% Gd: O. SEN%	16. 7	21. 3	33. 5
(30) CaA1 ₂ O ₄ :Eu,Nd,Gd Eu:O.5En% Nd:O.5En% Gd:1.0En%	10.8	15.7	26. 5
(31) CaA1 ₂ O ₄ :Eu,Nd,Gd Eu:O.SER% Nd:O.SER% Gd:2.DER%	18. 0	21. 7	29. 5
(32) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Gd Eu:O.5EA% Nd:O.5EA% Gi 10 EA%	1. 01	0.764	0. 590

【0063】Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とした上で、ホルミウムの濃度を、0.1モル%から10モル% に変えて実験を行った。その結果を、6-(33)~(37)と して、表18に示す。

[0064]

【表18】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1.0
CaAl=04: Eu, Nd Eu: 0. 544% Nd: 0. 544%	9.87	14.0	25.0
(33) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Ho Eu:O.5tax Nd:O.5tax Ho:O.1tax	10.4	14. 4	25.3
(34) Caal 204: Eu, Nd, Ho Eu: 0.5 EAX Nd: 0.5 EAX Ho: 0.3 EAX	12. 0	16. 2	27. 0
(8) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Ho Eu: O. Stax Nd: O. Stax Ho: O. Stax	16. 5	21.6	34.3
(35) GaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd, Ho Eu: O. SEAN Nd: O. SEAN Ho: 1. OEAN	13. 4	16.9	26.3
(36) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd, Ho Eu: O. SEA% Nd: O. SEA% Ho: 2. OEA%	13. 3	16.0	23. 5
(37) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Ho Eu:0.548%,Nd:0.548% Ho:10 48%	1. 20	0.914	0.782

【0065】Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とした上で、エルビウムの濃度を、0.1モル%から 5モル% に変えて実験を行った。その結果を、6-(38)~(43)と

して、表19に示す。 【0066】 【表19】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:8i	1. 0	1.0	1. 0
Caal 204: Eu, Nd Eu: 0. 54/% Nd: 0. 54/%	9. 87	14. 0	25. 0
(38) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Er Eu:O.St/X Nd:O.St/X Er:O.lt/X	10.7	15. 1	27. 0
(39) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Er Eu: O. Stax Nd: O. Stax Er: O. 3tax	10.3	14. G	24. 0
(9) CaAl ±0.:Eu, Nd, Er Eu: O. SEAN Nd: O. SEAN Er: O. SEAN	15. 9	21. 0	33.8
(40) CaAl.O.:Eu,Nd,Er Eu:O.Stax Nd:O.Stax Er:1.0tax	16. 4	21. 1	32.3
(41) CaAl.O.:Eu,Nd,Er Eu:O.5EA% Nd:O.5EA% Er:2.0EA%	17. 3	21. 7	30.8
(42) CaA1±04:Eu,Nd,Er Eu:0.5EA% Nd:0.5EA% Er:3.0EA%	20. 1	21. 3	28. 5
(43) CaAl ₂ O ₄ :Eu,Nd,Er Eu:O.56A% Nd:O.56A% Er:5.04A%	17.5	17. 8	22. 0

【0067】このような測定結果から、共賦活剤を複数種混合すると、残光輝度が向上するものがあることが確認された。また更に、その場合、Eu:0.5 モル%、Nd:0.5 モル%とした上で、他の共賦活剤も0.5 モル%程度添加した場合が、最も優れた残光特性を示すことも確認された。次に金属元素(M)としてバリウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤としてネオジウムあるいはサマリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例7として説明する。実施例7. BaA12 Q4:Eu系蛍光体

実施例 7. BaA I_2 O_4 : Eu 糸蛍光体 ここでは、Euを0.5 モル%添加した上で、更にNdあるいはSmを各々0.5モル%添加したものを、7-(1) , (2) として示す。

【0068】また図13には本蛍光体のうち、共賦活剤

としてネオジウムを用いたものの、励起スペクトル及び 刺激停止後30分を経過した後の残光の発光スペクトル を示した。更に図14には、共賦活剤としてサマリウム を用いたものの、励起スペクトル及び刺激停止後30分 を経過した後の残光の発光スペクトルを示した。

【0069】発光スペクトルのピーク波長はいずれも約500nmで緑色の発光であることから、表20には、その残光特性を市販品で緑色に発光するZnS:Cu蓄光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS,発光ピーク波長:530nm)と比較して、刺激停止後10分、30分および100分後の残光強度を相対値で示した。

[0070]

【表20】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. ZnS:Cu	1. 0	1. 0	1. 0
BaAl 204: Eu, Nd Eu: 0.5	1. 23	1. 14	0.885
BaAl 204:Eu, Sm Eu:0.54A% Sm:0.54A%	0. 982	0. 911	0.768

【0071】この表20から、 $BaAl_2O_4$: Eu, NdidZnS: Cu 蓄光性蛍光体よりも刺激停止後30 分程度は残光輝度に優れていることがわかる。また $BaAl_2O_4$: Eu, SmidZnS: Cu 蓄光性蛍光体よりも若干残光輝度が劣る結果が得られた。しかしながら Euあるいは他の共賦活剤を添加せず、 $BaAl_2O_4$ 結晶のみで実験した結果、蛍光及び残光がまったく認められないことが確認されているので、Eu 及びNd あるいはSm添加による賦活効果が得られることは明らかである。

【0072】なお、 $BaA1_2O_4$: Eu系蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。次に金属元素(M)として、カルシウムとストロンチウムとの混合物を用いた場合について、実施例8として説明する。

実施例8. $Sr_X Ca_{1-X} Al_2 O_4$ 系蓄光性蛍光体の 合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g $(0.08~\rm E L)$ 添加し、既述の方法によりで Sr_{χ} $Ca_{1-\chi}$ Al_{2} O_{4} 系蛍光体試料を合成した。

【0073】得られた蛍光体の代表特性として $Sr_{0.5}$ $Ca_{0.5}$ Al_2 O_4 : Eu, Dy蛍光体 (Eu0.5 Eu, Eu

【0074】次に賦活剤および共賦活剤としてEuおよびDyをそれぞれ0.5モル%添加したSr, Ca_{1-x}Al₂O₄系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図16に示した。この図16からいずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。

【0075】次に金属元素(M)として、ストロンチウムとバリウムとの混合物を用いた場合について、実施例9として説明する。

実施例9. Sr_{χ} $Ba_{1-\chi}$ Al_2 O_4 系蓄光性蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸バリウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g $(0.08~E \mu)$ 添加し、既述の方法により Sr_χ $Ba_{1-\chi}$ $A1, O_4$ 系蛍光体試料を合成した。

【0076】得られた蛍光体の代表特性としてEue0.5 モル%、Dye0.5 モル%添加して調整した Sr_{χ} $Ba_{1-\chi}$ Al_2 O_4 系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図17に示した。この図17からいずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。

【0077】次に金属元素(M)として、ストロンチウムとマグネシウムとの混合物を用いた場合について、実施例10として説明する。

実施例10. Sr_x Mg_{1-x} Al₂ O₄ 系蓄光性蛍光体 の合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸マグネシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジウム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08~E~N) 添加し、既述の方法により $S~r_X~M~g_{1-X}~A~l_2~O_4~$ 系蛍光体試料を合成した。得られた蛍光体の代表特性として $E~u~E~0.5~E~v_X~M~g_{1-X}~A~l_2~O_4~$ 系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図1~8~e~e元

【0078】この図18から、ストロンチウム/マグネシウムが0.1/0.9の場合を除いて、いずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して

同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性 蛍光体が得られることが分かる。次に金属元素(M)と して、複数の金属元素を用い、かつ賦活剤としてユウロ ピウムを用い、更には共賦活剤を2種類用いた場合につ いて、実施例11として説明する。

実施例11. Ca_{1-x} Sr_x Al₂ O₄: Eu、Nd, X蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム 0.5モル%を、共賦活剤としてネオジウム 0.5モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ランタン、ジスプロシウム、ホルミウムの元素のいずれかを 0.5モル%添加したものに、フラッ

【0079】まず、試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム0.5モル%を、共賦活剤としてネオジウム0.5モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ランタンを0.5モル%が加したものを11-(1)~(3)として、表21に示す。

【0080】 【表21】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1. 0
CaA1 _e C ₄ : Eu, Nd	9. 87	14. 0	25.0
11- (1) (Cao. » Sro. 1) Al sO4: Eu, Nd, La	15. 2	17. 1	19.0
(2) (Cao. + Src. a) AlaO4: Eu, Nd, La	5. 53	4. 96	3. 35
(3) (Cao. • Sro. •) Al •O•: Eu, Nd, La	6. 30	3. Q8	測定限界

【0081】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム0.5 モル%を、共賦活剤としてネオジウム0.5モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ジスプロシウムを0.5 モル%添加したものを11-(4)~(6) として、表22 に示す。

[0082]

【表22】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1.0
CaAl 204: Eu, Nd	9.87	14. 0	25. 0
(4) (Cao Sro) Al 20.: Eu, Nd, Dy	13. 2	14. 6	20. 4
(5) (Cao. r Sro. s) Al zO+: Eu, Nd, Dy	8. 00	7.46	9.05
(6) (Cao. s Sro. s) Al 204: Eu, Nd, Dy	3. 36	3. 08	測定限界

【0083】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム0.5 モル%を、共賦活剤としてネオジウム0.5モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ホルミウムを0.5モル

%添加したものを11-(7)~(9) として、表23に示す。

[0084]

【表23】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1. 0	1. 0
CaAl 204: Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
(7) (Cao. • Sro. 1) Al 204: En, Nd, Ho	13. 9	15.3	21.4
(8) (Cao. + Sro. s) AlaDa: Eu., Nd., Ho	8. 25	7.81	9. 95
(9) (Cao. s Sro. s) Al 204: Eu, Nd, Ho	2. 91	2.62	3.65

【0085】これらの測定結果から、金属元素(M)が、カルシウム及びストロンチウムからなる複数の金属元素(M)を用い、賦活剤としてユウロピウムを添加し、かつ複数の共賦活剤を添加した場合であっても、1

O分後輝度を含めて、CaSrS:Biに比べて優れていることが確認できた。

実施例12. 耐湿特性試験

本発明により得られた蓄光性蛍光体の耐湿特性を調査し

た結果を表24に示した。

【0086】この調査では、複数の蛍光体試料を、40 ℃、95%RHに調湿した恒温恒湿槽中に500時間放置しその前後における輝度変化を測定した。表から、いずれの組成の蛍光体も湿度に対してほとんど影響を受けず安定であることが分かる。

[0087]

【表24】

ŧ

試 料	試験前	試験後
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Dy (Eu: 0.5+M% Dy: 0.5+A%)	1. 0	1.01
CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd (Eu: 0.5t% Nd: 0.5t%)	1. 0	0.99
Sro. sCao. sAl ₂ O ₄ :Eu, Dy (Eu:0.5€/% Dy:0.5€/%)	1. 0	1.00
Sro. sBao. sAl204:Eu, Dy (Eu:0.5% Dy:0.5%)	1. 0	0.99
Sro. sMgo. sAl ₂ O ₄ :Eu, Dy (Eu:0.5%% Dy:0.5%%)	1. 0	1.02

【0088】実施例13. 耐光性試験結果

本発明により得られた蓄光性蛍光体の耐光性試験を行なった結果を硫化亜鉛系蛍光体の結果と比較して表25に示した。この試験は、JIS規格に従い、試料を飽和湿度に調湿した透明容器内に入れ300Wの水銀灯下30cmの位置で3時間、6時間及び12時間光照射し、その後の輝度変化を測定した。

【0089】表から従来の硫化亜鉛系蛍光体と比較して極めて安定であることが分かる。

[0090]

【表25】

試 科	試験前	3時間後	6時間後	12時間後
Std . ZnS:Cu	1. 0	0. 91	0.82	0.52
SrA1 ₂ O ₄ : Eu, Dy (Eu:0.5t#% Dy:0.5t#%)	1. 0	1. 01	1. 00	1.01
CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd (Eu:0.56A% Nd:0.56A%)	1. 0	1.00	1. 01	1.00
Sro. sCao. sAl 204:Eu, Dy (Eu:0.5t#% Dy:0.5t#%)	1. 0	1.00	0. 99	1.00
Sro. sBao. sAlsO4:Eu, Dy (Eu:0.544% Dy:0.544%)	1. 0	1.01	1. 01	1. 01
Sro. sMgo. sAl ₂ O ₄ :Eu,Dy (Eu:0.5tW Dy:0.5tM)	1. 0	1.00	1. 00	0.99

【0091】このような本発明による蓄光性蛍光体は、種々の製品の表面に塗布して使用することもできるが、プラスチック、ゴムあるいはガラス等に混入して使用することもできる。更に、従来から使用されていた、硫化物系蓄光性蛍光体に置き換えるて、例えば各種計器、夜行時計の文字盤、安全標識板等の用途に用いると、その長時間の高輝度残光特性から、極めて優れたものとなる。

【0092】また本蛍光体は、極めて優れた高輝度長残光特性を有することに加えて、酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れる点から、従来の用途に加えて、新たに下記のような用途が考えられる。

乗り物の表示:飛行機、船、自動車、自転車、鍵あるい は鍵穴

標識の表示: 道路交通標識、車線表示、ガードレールへ

の表示、漁業用ブイ、山道等の案内表示、門から玄関へ の案内表示、ヘルメットへの表示

屋外の表示:看板、建物等の表示、自動車の鍵穴表示

屋内の表示:電気器具のスイッチ類

文房具類: 筆記具、夜光インキ類、地図、星座表

おもちゃ類: ジグソーパズル 特殊な利用: スポーツ用ボール

(時計等に用いる)液晶用のバックライト 放電管に使用するアイソトープの代替え

[0093]

【発明の効果】以上説明したように、本発明は、従来から知られている硫化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料に関するものであり、市販の硫化物系蛍光体と比べても遥かに長時間、高輝度の残光特性を有し、更には酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れたものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】 $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体の結晶構造をXRDにより解析した結果を示したグラフである。

【図2】 $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後3O分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図3】 $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図4】 $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図5】SrAl₂ O₄ : Eu, Dy蛍光体の残光特性 をZn: S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグ ラフである。

【図6】SrAl₂O₄:Eu, Dy蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図7】 $SrAl_2O_4:Eu,Nd$ 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図8】 $CaAl_2O_4:Eu$ 系蛍光体の結晶構造をXRDにより解析した結果を示したグラフである。

【図9】CaAl₂O₄: Eu系蛍光体のうち共賦活剤 としてネオジウムあるいはサマリウムを用いた蛍光体の 熱発光特性を示したグラフである。

【図10】CaAl₂O₄:Eu系蛍光体のうち共賦活 剤としてジスプロシウムあるいはトリウムを用いた蛍光 体の熱発光特性を示したグラフである。

【図11】 $CaAl_2O_4$: Eu系蛍光体の刺激停止後 5分を経過した後の発光スペクトルを示したグラフである。

【図12】 $CaAl_2O_4:Eu$,Sm蛍光体及びCaA $l_2O_4:Eu$,Nd蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図13】 BaA 1_2 O $_4$: Eu, Nd蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図14】 BaAl $_2$ O $_4$: Eu, Sm蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

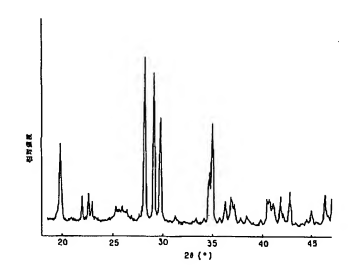
【図15】Sr_{0.5} Ca_{0.5} Al₂ O₄: Eu, Dy蛍 光体の発光スペクトルを示したグラフである。

【図16】Sr_x Ca_{1-x} Al₂ O₄ : Eu, Dy蛍光体の残光特性をZn: S蛍光体及びCaSrS: Bi蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

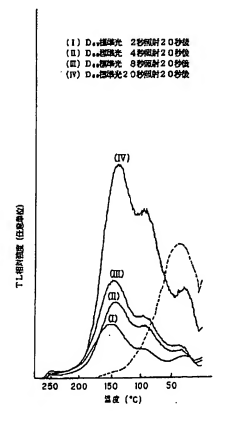
【図17】 Sr_x Ba_{1-x} Al_2 O_4 : Eu , Dy 蛍光体の残光特性をZn : S 蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

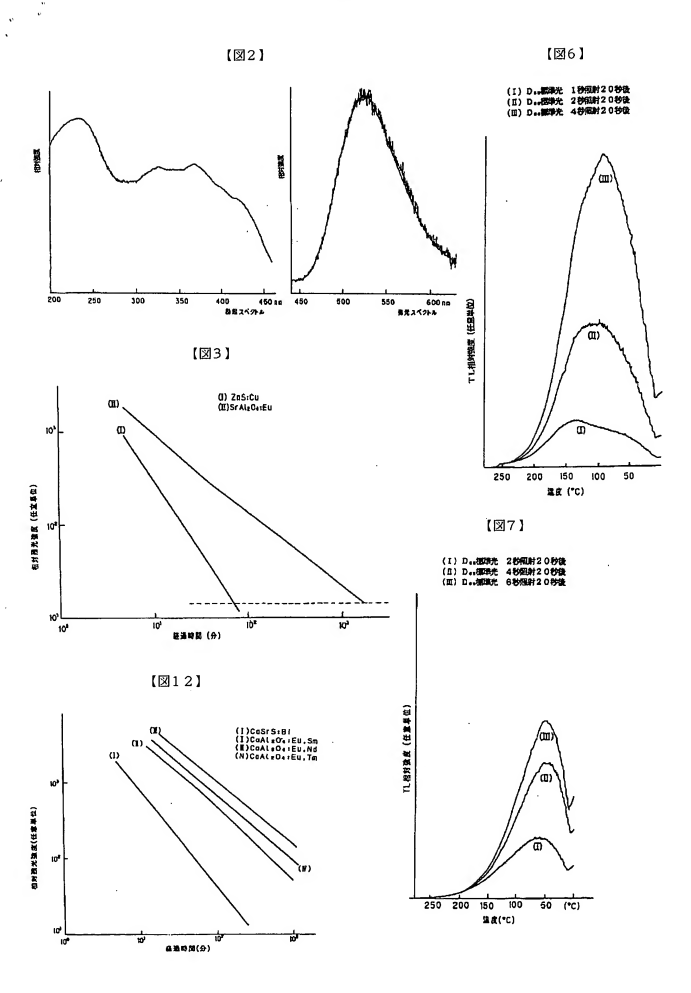
【図18】 Sr_x Mg_{1-x} Al_2 O_4 : Eu, Dy 蛍光体の残光特性をZn: S 蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

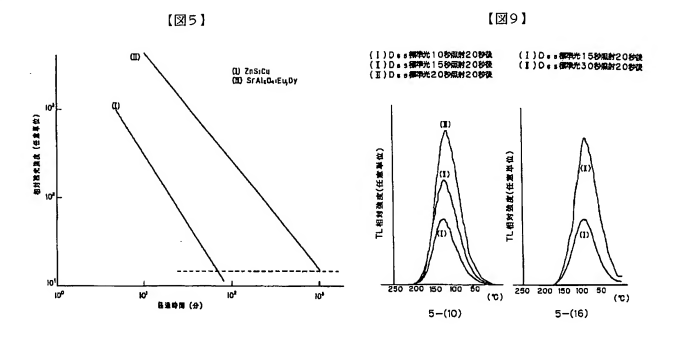
【図1】

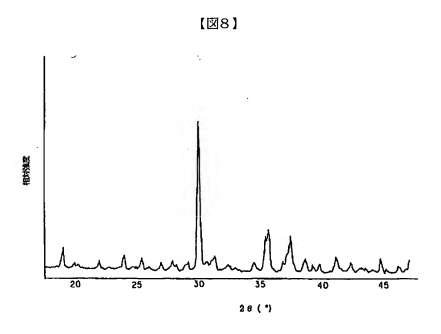


【図4】



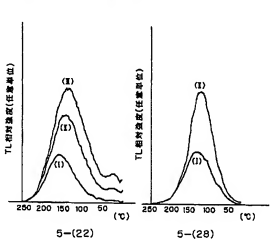




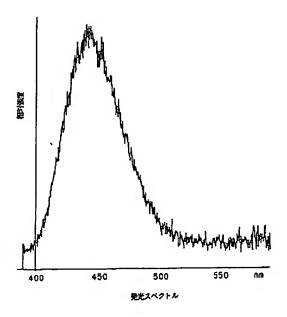




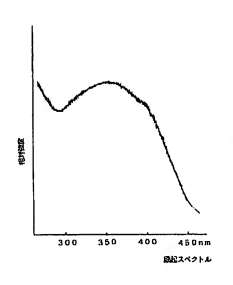
(I)D s s 表字代10が設め20が後 (I)D s s 表字代15が設め20が後 (I)D s s 表字代30が探射20が後 (I)D s s 表字代30が探射20が後 (I)D s s 表字代30が探射20が後 (I)D s s 表字代30が探射20が後

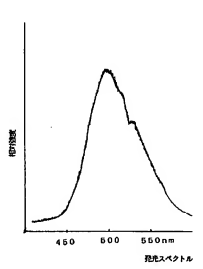


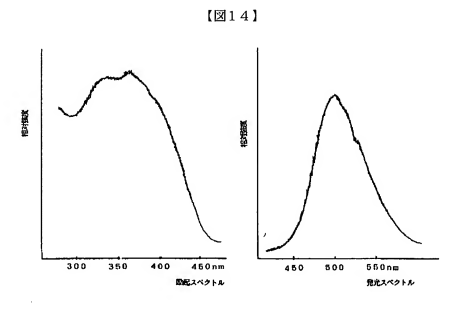
【図11】

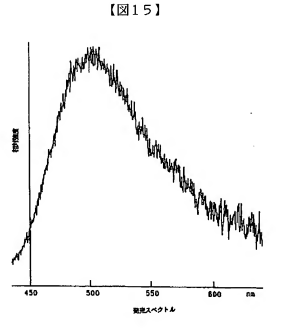


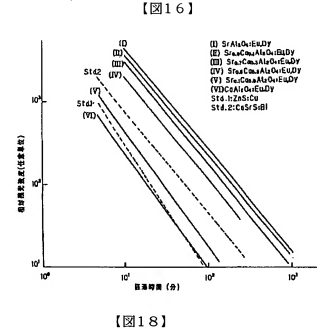
【図13】



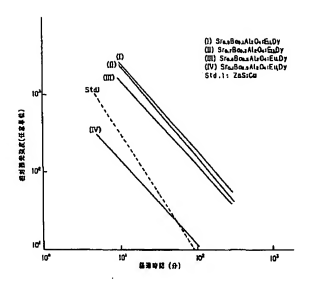








【図17】



【手続補正書】

【提出日】平成13年2月21日(2001.2.2 1)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】明細書

【発明の名称】 蓄光性蛍光体

【特許請求の範囲】

【請求項1】 MA1。O4 で表わされる化合物で、Mは、ストロンチウムである金属元素からなる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下添加し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、アルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元素に対するモル%で0.006 %以上10%以下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体(ただし、共賦活剤として、ネオジム、サマリウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の1つ以上のみを用いたものを除く)。

【請求項2】 MA12 O4 で表わされる化合物で、M は、ストロンチウムである金属元素からなる化合物を母 結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで表 わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下添 加し、さらに共賦活剤としてプラセオジム、ガドリニウム、テルビウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元素に対するモル%で0.006 %以上10%以下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体。

【請求項3】 MA1, O₄ で表わされる化合物で、M は、カルシウムである金属元素からなる化合物を母結晶 にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで表わす 金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下添加 し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセ オジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビ ウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリ ウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、 ビスマスからなる群の<u>少なくとも1つ以上の元素をMで</u> 表わす金属元素に対するモル%で0.006 %以上10%以下 添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体(ただし、共賦 活剤として、ランタン、ネオジム、サマリウム、ガドリ ニウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エル<u>ビウム、ツ</u> リウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の1つ 以上のみを用いたもの、及びマンガンのみを用いたもの を除く)。

【請求項4】 MA1, O4 で表わされる化合物で、Mは、カルシウム及びストロンチウムである金属元素からなる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで表わす金属元素に対するモル%で0.002%以上20%以下添加し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、

マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元素に対するモル%で0.006%以上10%以下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体(ただし、共賦活剤として、ネオジム、サマリウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の1つ以上のみを用いたものを除く)。

【請求項5】 母結晶中にマグネシウムを添加したことを特徴とする請求項1,2,3または4記載の蓄光性蛍光体。

【請求項6】 MA1, O4 で表わされる化合物で、M は、バリウムである金属元素からなる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下添加し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元素に対するモル%で0.006 %以上10%以下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体(ただし、共賦活剤として、ネオジム、サマリウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の1つ以上のみを用いたものを除く)。

【請求項7】 MA1。O4で表わされる化合物で、Mは、ストロンチウム及びバリウムである金属元素からなる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで表わす金属元素に対するモル%で0.002%以上20%以下添加し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元素に対するモル%で0.006%以上10%以下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体(ただし、共賦活剤として、ネオジム、サマリウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の1つ以上のみを用いたものを除く)。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は蓄光性蛍光体、特に屋内外で主に夜間表示用として利用可能な耐光性に優れると共に、極めて長時間の残光特性を有する新規の蓄光性蛍光体に関するものである。

[0002]

【従来の技術】一般に蛍光体の残光時間は極めて短く、 外部刺激を停止すると速やかにその発光は減衰するが、 まれに紫外線等で刺激した後その刺激を停止した後もか なりの長時間(数10分〜数時間)に渡り残光が肉眼で 認められるものがあり、これらを通常の蛍光体とは区別 して蓄光性蛍光体あるいは燐光体と呼んでいる。

【0003】この蓄光性蛍光体としては、CaS:Bi (紫青色発光), CaSrS:Bi(青色発光), Zn S:Cu(緑色発光),ZnCdS:Cu(黄色~橙色 発光) 等の硫化物蛍光体が知られているが、これらのい ずれの硫化物蛍光体も、化学的に不安定であったり、耐 光性に劣るなど実用面での問題点が多い。現在市場でも っぱら用いられる硫化亜鉛系蓄光性蛍光体(ZnS:C u)も、特に湿気が存在すると紫外線により光分解して 黒変したり輝度低下するため、屋外で直接日光に曝され るような用途での使用は困難であり、夜光時計や避難誘 導標識、屋内の夜間表示等その用途は限定されていた。 【0004】またこの硫化亜鉛系蛍光体を夜光時計に用 いる場合であっても、肉眼でその時刻を認識可能な残光 時間は約30分から2時間程度であり、実用的には、蛍 光体に放射性物質を添加しそのエネルギーで刺激して常 時発光する自発光性の夜光塗料を用いざるを得ないのが 現状であった。

[0005]

【発明が解決しようとする課題】そこで本発明者は、前述のごとき現状に鑑み、市販の硫化物系蛍光体に比べて遥かに長時間の残光特性を有し、更には化学的にも安定であり、かつ長期にわたり耐光性に優れる蓄光性蛍光体の提供を目的としたものである。

[0006]

【課題を解決するための手段】従来から知られている硫化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料としてユウロピウム等を賦活したアルカリ土類金属のアルミン酸塩に着目し、種々の実験を行った結果、この蓄光性蛍光体材料が、市販の硫化物系蛍光体に比べて遥かに長時間の残光特性を有し、更には酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れることが確認でき、従来の問題点がことごとく解消でき、放射能を含有しなくとも1晩中視認可能な夜光塗料あるいは顔料として、様々な用途に適用可能な長残光の蓄光性蛍光体を提供することが可能となることが明らかとなったものである。

【0007】前述したような蓄光性蛍光体として、請求項1記載のものは、MA1204で表わされる化合物で、Mは、ストロンチウムである金属元素からなる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで表わす金属元素に対するモル%で0.002%以上20%以下添加し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元素に対するモル%で0.006%以

上10%以下添加したことを特徴とする(ただし、共賦活 剤として、ネオジム、サマリウム、ジスプロシウム、ホ ルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、*ル* テチウムからなる群の1つ以上のみを用いたものを除 く)。請求項2記載のものは、 MA1₂ O₄ で表わさ れる化合物で、Mは、ストロンチウムである金属元素か らなる化合物を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウ ロピウムをMで表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下添加し、さらに共賦活剤としてプラセオ <u>ジム、ガドリニウム、テルビウム、マンガン、スズ、ビ</u> スマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表 わす金属元素に対するモル%で0.006 %以上10%以下添 加したことを特徴とする。請求項3記載のものは、MA 1, O。で表わされる化合物で、Mは、カルシウムであ る金属元素からなる化合物を母結晶にすると共に、賦活 剤としてユウロピウムをMで表わす金属元素に対するモ ル%で0.002 %以上20%以下添加し、さらに共賦活剤と してランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サ マリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウ ム、ホルミウム、エルビウム<u>、ツリウム、イッテルビウ</u> ム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスからなる群 の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元素に対 するモル%で0.006 %以上10%以下添加したことを特徴 とする(ただし、共賦活剤として、ランタン、ネオジ ム、サマリウム、ガドリニウム、ジスプロシウム、ホル ミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテ チウムからなる群の1つ以上のみを用いたもの、及びマ ンガンのみを用いたものを除く)。請求項4記載のもの は、MAI₂O₄で表わされる化合物で、Mは、カルシ ウム及びストロンチウムである金属元素からなる化合物 を母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをM で表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以 下添加し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、 プラセオジム、ネオジム、サマリウム、<u>ガドリニウム、</u> テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウ ム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガ ン、スズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の 元素をMで表わす金属元素に対するモル%で0.006 %以 上10%以下添加したことを特徴とする蓄光性蛍光体(た だし、共賦活剤として、ネオジム、サマリウム、ジスプ ロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテ ルビウム、ルテチウムからなる群の1つ以上のみを用い たものを除く)。請求項5記載のものは、請求項1, 2. 3または4記載の構成に加えて、母結晶中にマグネ シウムを添加したことを特徴とする。請求項6記載のも のは、MAI,O。で表わされる化合物で、Mは、バリ ウムである金属元素からなる化合物を母結晶にすると共 に、賦活剤としてユウロピウムをMで表わす金属元素に 対するモル%で0.002 %以上20%以下添加し、さらに共 賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオ

ジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプ ロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテ ルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスから なる群の少なくとも1つ以上の元素をMで表わす金属元 素に対するモル%で0.006 %以上10%以下添加したこと を特徴とする(ただし、共賦活剤として、ネオジム、サ マリウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、 ツリウム、イッテルビウム、ルテチウムからなる群の1 つ以上のみを用いたものを除く)。請求項7記載のもの は、MA1, O₄ で表わされる化合物で、Mは、ストロ ンチウム及びバリウムである金属元素からなる化合物を 母結晶にすると共に、賦活剤としてユウロピウムをMで 表わす金属元素に対するモル%で0.002 %以上20%以下 添加し、さらに共賦活剤としてランタン、セリウム、プ ラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テ ルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、 ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、ス ズ、ビスマスからなる群の少なくとも1つ以上の元素を Mで表わす金属元素に対するモル%で0.006 %以上10% 以下添加したことを特徴とする(ただし、共賦活剤とし て、ネオジム、サマリウム、ジスプロシウム、ホルミウ ム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウ <u>ムからなる群の1つ以上のみを</u>用いたものを除く)。 【0008】またこれらの蓄光性蛍光体の合成に際して は、フラックスとしてたとえば硼酸を 1~10重量%の範 囲で添加することができる。ここで添加量が、1重量% 以下であるとフラックス効果がなくなるし、10重量%を

[0009]

る。

【実施例】以下、 $MA1_2O_4$ で表される本発明の実施例を、金属元素 (M)の種類、賦活剤としてのユウロピウムの濃度あるいは共賦活剤の種類及び濃度を種々変更した場合について、順次説明する。最初に、本発明を理解する上で、金属元素 (M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体について、<u>参考例</u>1として説明する。

越えると固化し、その後の粉砕、分級作業が困難とな

<u>参考例</u>1. SrAl₂ O₄ : Eu蛍光体の合成とその特性

試料1-(1)

試薬特級の炭酸ストロンチウム146.1 g (0.99モル) およびアルミナ102 g (1モル) に賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム (Eu₂O₃)で 1.76g (0.005モル) 添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5g (0.08モル) 添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素ー水素混合ガス (97:3) 気流中 (流量:0.1 リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッ

シュを通過したものを蛍光体試料1-(1) とした。 【0010】図1には、合成された蛍光体の結晶構造を XRD (X線回折)により解析した結果を示した。回折 ピークの特性から得られた蛍光体は $SrAl_2$ O_4 <u>である</u>ことが明かとなった。図2には本蛍光体の励起スペクトル及び刺激停止後の残光の発光スペクトルを示した。 【0011】図から、発光スペクトルのピーク波長が約520nmの緑色の発光であることが明らかとなった。 次にこの $SrAl_2$ O_4 : E u 蛍光体の残光特性を市販品で緑色に発光するZ n S : C u 蓄光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS,発光ピーク波長:530 n m)の残光特性と比較して測定した結果を、図3 および表2 に示した。

【0012】残光特性の測定は、蛍光体粉末0.05gを内径8mmのアルミ製試料皿に秤り取り(試料厚さ:0.1g/сm2)、約15時間暗中に保管して残光を消去した後、 D_{65} 標準光源により200 ルックスの明るさで10分間刺激し、その後の残光を光電子増倍管を用いた輝度測定装置で計測したものである。図3から明らかなように、SrAl2O4:Eu蛍光体の残光は極めて大きくその減衰もゆるやかであり、経過時間とともに2nS:Cu蓄光性蛍光体との残光強度差が大きくなることが分かる。また図中に、肉眼で充分に認識可能な発光強度のレベル(約0.3mCd/m2の輝度に相当)を破線で示したが、このSrAl2O4:Eu蛍光体の残光特性から約24時間後でもその発光が認識可能であると推定される。実際に刺激後15時間経過したこのSr

Al₂ O₄ : Eu蛍光体を肉眼で観察したところその残光を充分に確認することができた。

【0013】また表2中の試料1-(1)には、刺激停止 後10分、30分および100分後の残光強度を2n S: Cu蓄光性蛍光体の強度に対する相対値で示した。 この表から本発明によるSrAl2O4:Eu蛍光体の 残光輝度は10分後でZnS:Cu蓄光性蛍光体の2.9 倍であり100分後では17倍であることが分かる。さら に本発明によるSrAl₂O₄:Eu蛍光体を光刺激し た際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカー ブ)をTLDリーダー(KYOKKO TLD-2000システム)を 用いて調査した結果を図4に示した。図から本蛍光体の 熱発光は約40℃、90℃、130℃の3つのグローピ ークからなり約130℃のピークがメイングローピーク であることが分かる。図中の破線で示したZnS:Cu 蓄光性蛍光体のメイングローピークが約40℃であるこ とに照らして、本発明によるSrAl2 O4:Eu蛍光 体の50℃以上の高温に相当する深い捕獲準位が残光の 時定数を大きくし、長時間にわたる蓄光特性に寄与して いると考えられる。

【0014】試料1-(2)~(7)

次に前述と同様の方法で、ユウロピウムの濃度を変化させた表1で表した配合比の $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体試料 (試料 $1-(2)\sim(7)$) を調整した。

[0015]

【表1】

	原料	配合	比 .
試 料	炭酸ストロンチウム	アルミナ	酸化 ユウロピウム
試料1-(2)	0.99998 €N	1.0 th	0.00001EN
(3)	0. 9999	1. 0	0. 00005
(4)	0. 995	1. 0	0. 0025
(5)	0.97	1. 0	0. 015
(6)	0.90	1. 0	0. 05
(7)	0.80	1.0	0. 1

【0017】またEuが高価であることから、経済性及び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮すると、Euを<u>0.2</u>モル(<u>20</u>モル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。逆に、残光特性から判断す

ると、E u が <u>0.0002</u>モル(<u>0.002</u>モル%) から <u>0.0001</u>モル(<u>0.01</u>モル%) の間では、10分後輝度で Z n S: C u 蓄光性蛍光体よりも輝度で劣るものの、刺激停止後30分以上経過することによって、 Z n S: C u 蓄光性蛍光体よりも大きい輝度が得られることから、賦活剤として用いる E u の添加効果が明らかである。

【0018】更に、 $SrAl_2O_4$: Eu 蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。

[0019]

【表2】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料1-(1)	2.90	6.61	17.0
(2)`	0.41	1. 20	3.10
(3)	0.56	1.50	4.80
(4)	2.40	4.50	13.5
(5)	3.01	7.04	19.2
(6)	1. 10	2.70	10.3
(7)	0.32	1.11	3.02,

【0020】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤としてジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、参考例2として説明する。

<u>参考例</u> 2. SrAl₂ O₄ : Eu、Dy蛍光体の合成と その特性

試料2-(1)

試薬特級の炭酸ストロンチウム144.6 g (0.98モル) およびアルミナ102 g (1モル)に賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム (Eu_2O_3)で1.76 g (0.005 モル)、更に共賦活剤としてジスプロシウムを酸化ジスプロシウム (Dy_2O_3)で1.87 g (0.005 モル)添加し、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5 g (0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素-水素混合ガス (97:3) 気流中 (流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料2-(1)とした。

【0021】この蛍光体の残光特性を前述と同様の方法で調査した結果を図5および表4の試料2-(1)に示した。図5から明らかなように<u>SrAl2O4</u>:Eu,Dy蛍光体の残光輝度、特にその残光初期時の輝度はZnS:Cu蓄光性蛍光体と比較して極めて高く、またその減衰の時定数も大きいことから、画期的な高輝度蓄光

性蛍光体であることが分かる。図中に示した視認可能な 残光強度レベルとこの $SrAl_2O_4:Eu,Dy$ 蛍光 体の残光特性から約16時間後でもその発光を識別可能 である。

【0022】表4には、刺激後10分、30分、100分後の残光強度を2nS:Cu 蓄光性蛍光体の強度に対する相対値で示しているが、表から本発明によるSrA $1_2O_4:Eu$, Dy 蛍光体の残光輝度は10分後で2nS:Cu 蓄光性蛍光体の12.5倍であり100分後では37倍であることが分かる。さらに本発明による2nA 2nC 2nC

【0023】試料2-(2)~(7)

次に前述と同様の方法で、ジスプロシウムの濃度を変化させた表3で表した配合比の $SrAl_2O_4:Eu,Dy$ 労労光体試料(試料2-(2)~(7))を調整した。

[0024]

【表3】

	原	料	配合	比
試 料	炭酸ストロンチウム	アルミナ	酸化ユウロピウム	酸化ジスプロシウム
試料2-(2)	0.98998 ₹ <i>№</i>	1.1 th	0.005 ₹ <i>№</i>	0.00001 t #
(3)	0. 9899	1.0	0. 005	0.00005
(4)	0. 985	1.0	0. 005	0. 0025
(5)	0.94	1.0	0. 005	0. 025
(6)	0. 92	1.0	0. 005	0. 035
(7)	0. 79	1.0	0.005	0. 10

【0025】この試料2-(2) \sim (7) の残光特性を調査した結果を、2-(1) の残光特性を調査した結果と共に、表4に示した。この表4から、共賦活剤としてのDyの添加量は、10分後輝度を含めてZnS:Cu 蓄光性蛍光体よりもはるかに優れていることを基準とすると、 $0.005\sim0.1$ モルが最適であることがわか

る。ただDyの添加量が<u>O.0000</u>2モルの場合であっても、刺激停止後30分以上経過することによって、 ZnS: Cu蓄光性蛍光体よりも大きい輝度を有するようになることから、賦活剤及び共賦活剤として用いたEu及びDyの添加効果が明らかである。またDyが高価であることから、経済性及び濃度クエンチングによる残 光特性の低下を考慮すると、Dye 0.2モル(20モル%)以上にすることに余り意味がないこととなる。 【0026】なお、 $SrAl_2O_4:Eu$ 、Dy蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れる

ものである(表24及び25参照)。 【0027】 【表4】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料2-(1)	12.5	19.6	37.0
(2)	0.943	1. 57	2.00
(3)	1. 5	1. 7	2. 1
(4)	11.7	17.3	22.1
(5)	20.4	28.8	40.2
(6)	18.6	26.3	36.4
(7)	1. 95	2.66	3.30

【0028】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤としてネオ<u>ジム</u>を用いた場合の蓄光性蛍光体について、参考例3として説明する。

<u>参考例</u> 3. SrAl₂ O₄ : Eu、Nd蛍光体の合成と その特性

試料3-(1)~(7)

前述と同様の方法で、ネオ<u>ジム</u>の濃度を変化させた表5で示した配合比の $SrAl_2O_4:EuNd$ 系蛍光体試料(試料 $3-(1)\sim(7)$)を調整した。

[0029]

【表5】

	原	料(配 合 比	
試 料	炭酸ストロンチウム	アルミナ	酸化 ユウロピウム	酸化 ネオジム
試料3-(1)	0.98998 EN	1.0 EN	0.005 ₹₺	0.00001 EN
(2)	0. 9899	1.0	0.005	0. 00005
(3)	0. 985	1.0	0. 005	0. 0025
(4)	0. 980	1.0	0.005	0. 005
(5)	0. 94	1.0	0,005	0. 025
(6)	0. 92	1.0	0.005	0. 035
(7)	0. 79	1.0	0.005	0. 10

【0030】これらの試料3-(1)~(7)の残光特性を 調査した結果を、表6に示した。

【表6】

[0031]

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1.00
試料3-(1)	0.71	0.91	1. 12
(2)	0.73	1.02	1. 25
(3)	6.20	8.50	11.14
(4)	9.05	11.75	14.29
(5)	9.01	11.55	13.98
(6)	8.50	10.21	11.96
(7)	2.35	2.54	2.86

【0032】この表6から、共賦活剤としてのNdの添加量が $0.005\sim0.20$ モルの範囲であると、10分後の輝度を含めてZnS:Cu 蓄光性蛍光体よりも残光特性に優れていることがわかる。ただNdの添加量が0.00002モルの場合であっても、刺激停止後60

分程度を経過することによって、ZnS:Cu蓄光性蛍 光体よりも大きい輝度を有するようになることから、賦 活剤及び共賦活剤として用いたEu及びNdの添加効果 が明らかである。またNdが高価であることから、経済 性及び濃度クエンチングによる残光特性の低下を考慮す ると、 $Nd \times 0.2$ モル (20 モル%) 以上にすること に余り意味がないこととなる。

【0033】なお、SrAl₂O₄: Eu、Nd蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。さらに本発明によるSrAl₂O₄: Eu、Nd蛍光体を光刺激した際の室温から250℃までの熱発光特性(グローカーブ)を、試料3-(4)について調査した結果を図7に示した。図から共賦活剤としてNdを添加した蛍光体の熱発光のメイングローピーク温度は約50℃であることが分かる。

【0034】次に、金属元素(M)としてストロンチウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかを用いた場合の蓄光性蛍光体について、実施例1として説明する。この実施例中で、本発明は、共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、ガドリニウム、テルビウム、マンガン、スズ、ビスマスを用いた場合である。

【0035】またここで、賦活剤及び各共賦活剤については、ユーロビウム及びネオ<u>ジム</u>あるいはジスプロシウムを用いた場合の例から、金属元素(M)に対して各々

0.01 モル程度添加した場合に高い残光輝度が得られることを考慮して、賦活剤のEu 濃度1.0 モル% (0.01 モル)、共賦活剤の濃度1.0 モル% (0.01 モル)の試料についてのみ例示した。

実施例1. SrAl $_2$ O $_4$: Eu系蛍光体におけるその他の共賦活剤の効果

既述の方法で、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスを添加した蛍光体試料についてその残光特性を調査した結果を表7に示した。

【0036】この表7から明らかなように、標準として用いた市販の2nS:Cu 蛍光体の残光特性と比較して、いずれの $SrAl_2O_4:Eu$ 系蛍光体試料も、刺激停止後30分乃至100分以上の長時間を経過すると残光特性が向上するので、充分実用レベルにあることが分かる。なお、 $SrAl_2O_4:Eu$ 系蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。

[0037]

【表7】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
ZnS:Cu Std.	1.00	1.00	1. 00
SrAl ₂ O ₄ : Eu, La	0.33	0.74	1. 14
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Ce	0.46	0.93	1. 35
SrAl20:Eu, Pr	1.24	2.63	7. 51
SrAl ₂ O ₄ :Eu, Sm	3.40	4.82	9. 0
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Gd	0.51	1.30	2. 27
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Tb	1.46	2.81	7. 54
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Ho	1.06	2.09	6.29
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Er	0.63	1.43	3. 18
SrAl ₂ O ₄ :Eu, Tm	0.81	1.53	3. 28
SrAlzO4:Eu, Yb	0.61	1. 28	2.99
SrAl ₂ O ₄ :Eu, Lu	0.49	1.01	3.40
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Mn	0.81	1.86	5. 57
SrAl=O. Eu, Sn	1.93	3.61	7. 92
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Bi	0.72	1. 77	5. 55

【0038】次に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体、及び金属元素としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、、マンガン、スズ、ビスマス

からなる群の少なくとも1つの元素を用いた場合を、実施例2として説明する。<u>この実施例中で、本発明は、共賦活剤として、セリウム、プラセオジム、テルビウム、</u>マンガン、スズ、ビスマスを用いた場合である。

実施例<u>2</u>. CaAl₂ O₄ : Eu系蓄光性蛍光体の合成 とその特性

試薬特級の炭酸カルシウムおよびアルミナに賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム(Eu₂O₃)として

加えただけのもの、これに共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかをそれぞれその酸化物で添加したものに対して、更にフラックスとしてたとえば硼酸を5g(0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素 - 水素混合ガス(97:3)気流中(流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料5-(1)~(42)とした。

【0039】なおここで得られた試料5-(2)のXRD解析の結果を図8に示した。図からこの蛍光体は、単斜晶系のCaAl₂O₄結晶からなることが明らかとなった。次に、代表例として共賦活剤にネオ<u>ジム</u>、サマリウム、ジスプロシウム、<u>ツ</u>リウムを用いた試料5-(10)、5-(16)、5-(22)及び5-(28)について、その熱発光特性(グローカーブ)を調査した結果を図9及び図10に示した。いずれも50℃以上の高温域にグローピークがあることから、これらの蛍光体が長い残光特性を有することが示唆されている。さらに試料についてその残光の発光スペクトルを測定したところ、図11で示したようにいずれの蛍光体もその発光ピーク波長は約442nmの青色発光であった。

【0040】そこで従来から市販されている青色発光の 蓄光性蛍光体のCaSrS:Bi (商品名BA-S:根 本特殊化学(株)製 発光波長454 nm)を標準とし てそれぞれの残光特性を相対的に比較調査した結果を表 8乃至表13に示した。表8からCaAl₂O₄:Eu 蛍光体については、EuがO.01モル(1.0モル %) の場合、残光初期時の輝度は低いものの100分後 で市販標準品とほぼ同等に近い輝度が得られるものがあ り、更に表9乃至表13に示すように、共賦活剤を添加 することにより大きく増感され、いずれの共賦活剤を用 いても充分実用性の高い蛍光体を得ることができた。特 にNd、SnおよびTmについてはその添加効果が極めて大き く市販品より一桁以上明るい超高輝度の青色発光の蓄光 性蛍光体が得られることが明かであり画期的な蛍光体と いえる。図12にはこのNd、SmおよびTmを共賦活するこ とにより得られた高輝度蛍光体の長時間に亘る残光特性 を調査した結果を示した。

【0041】なお、詳細には金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用いるものの、共賦活剤を用いない場合の蓄光性蛍光体として、5-(1)~(6)に示した蓄光性蛍光体の残光特性について表8に示した。

[0042]

【表8】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
5-(1) CaAl ₂ O ₄ :Eu	0.18	0.16	0.14
(Eu: 0.002₹/%)			
(2) CaAl:O:Eu	0.21	0.18	0.17
(Eu: 0.02₹/%)			
(3) CaAl:04:Eu	0.25	0. 27	0.35
(Eu: 0.2 ₹A%)			
(4) CaAl ₂ O ₄ :Eu	0.41	0.60	0.90
(Eu: 1.0 ₹1%)			
(5) CaAl ₂ O ₄ :Eu	0.37	0.45	0.65
(Eu: 5.0 +1%)			
(6) CaA1:04:Eu	0.25	0.28	0.39
(Eu:20 +1/%)			

【0043】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてネオ<u>ジム</u>を用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(7)~(12)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表9に示し

た。 【0044】 【表9】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(7) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd)	0.53	0.78	1.01
(Eu:1.0+1/% Nd: 0.002+1/%)			
(8) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd)	1.05	1.53	2.60
(Eu:1.0+M% Nd: 0.02+M%)			
(9) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd	8.68	11.8	20.3
(Eu:1.07/% Nd: 0.2 4/%)			
(10) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
(Eu:1.0+1% Nd: 1.0 +1%)			
(11) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd	3. 18	4. 51	8.05
(Eu:1.0 t/% Nd: 5.0 t/%)			
(12) CaAl₂O₄:Eu, Nd	0.84	1.18	2.02
(Eu:1.04% Nd:20 4%)			

【0045】更に金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてサマリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(12)。(18)に示した茶光性微光体の産光性性も患10にデ

[0046]

した。

【表10】

3)~(18)に示した畜光性的	は光体の残	光符性をす	長10に示
	試	料	10

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(13) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Sm	0.71	0.98	1.23
(Eu:1.0 EM% Sm: 0.002 EM%)			
(14) CaAl2O4: Eu, Sm	0.94	1.43	2.55
(Eu:1.0t/% Sm: 0.02 t/%)			
(15) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Sm	4. 21	6.32	11.30
(Eu: 1. Otax Sm: 0.2 tax)			
(16) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Sm	4.61	7.00	12.5
(Eu:1.0 t/% Sm: 1.0 t/%)			
(17) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Sm	2.14	3. 25	5.80
(Eu:1.07% Sm: 6.0 4%)			
(18) CaAl₂O₄:Eu, Sm	0.63	0.96	1.71
(Eu:1.04A% Sm:20 4A%)			

【0047】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてジスプロシウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(19)~(24)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表11

に示した。

[0048]

【表11】

は は	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(19) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Dy	0.30	0.24	0.20
(Eu:1.04M% Dy: 0.0024A%)			
(20) CaAlrO.: Eu, Dy	0.41	0.39	0.35
(Eu:1.04/% Dy: 0.02 44%)			
(21) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Dy	0.52	0.60	0.76
(Eu:1.0₹#% Dy: 0.2 ₹#%)			
(22) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Dy	0.76	0.90	1. 25
(Eu:1.04% Dy: 1.0 4%%)			
(23) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Dy	0.84	1. 18	1.76
(Eu:1.04% Dy: 5.0 4%)		1	
(24) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Dy	0.50	0.58	0.76
(Eu:1.0t/% Dy:20 t/%)		l	

【0049】また金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤として

た。

い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてツリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(25)

【0050】 【表12】

~(30)に示した蓄光性蛍光体の残光特性を表12に示し

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	ι. 0	1.0
(25) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Tm	1.04	1.36	1.81
(Eu:1.04% Tm: 0.0024%)			
(26) CaAl204: Eu, Tm	2. 09	2.65	3.75
(Eu:1.04% Tm: 0.02 4%)			
(27) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Tm	4.89	5. 78	8.70
(Eu:1.0t#% Tm: 0.2 t#%)			
(28) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Tm	6. 55	9.04	18.6
(Eu:1.0+M, Tm: 1.0 +M)			
(29) CaAl:O4:Eu, Tm	0.634	1. 19	2.68
(Eu:1.04/% Tm: 5.0 4/%)		<u> </u>	
(30) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Tm	0. 151	0.358	0.755
(Eu:1.04% Tm:20 4%)			

【0051】なお金属元素(M)としてカルシウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ガドリニウム、テルビウム、ホルミウム、エルビウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかを用いた場合の蓄光性蛍光体として、5-(31)~(42)に示した蓄光性蛍光体の残光特性をまとめて表13に示

した。

【0052】なおこの5-(31)~(42)に示した蓄光性蛍 光体では、賦活剤としてのユーロピウム及び他の共賦活 剤は共に、1.0モル%づつ添加したものである。

[0053]

【表13】

試. 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.00	1.00	1.00
(31) CaAlaO ₄ : Eu, La	0.52	0.67	0.81
(Eu:1.0₹1% La:1.0₹1%)			
(32) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Ce	0.84	1.23	1.96
(Eu:1.0 € 1.			
(33) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Pr	0.58	0.82	1.13
(Eu:1.041% Pr:1.041%)			
(34) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Gd	0.66	0.91	1.26
(Eu:1.044% Gd:1.044%)			
(35) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Tb	0.84	1.31	2.08
(Eu:1.044% Tb:1.044%)			
(36) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Ho	0.98	1.33	2.39
(Eu:1.044% llo:1.044%)			
(37) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Er	0.56	0.76	0.98
(Eu:1.044% Er:1.044%)			
(38) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Yb	0.70	0.91	1.28
(Eu:1.04% Yb:1.04%)	·		
(39) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Lu	0.68	0.90	1.24
(Eu:1.04% Lu:1.04%)			
(40) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Mn	0.31	0.42	0.58
(Eu:1.0 t/% Mn:1.0 t/%)			
(41) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Sn	0.45	0.58	0.73
(Eu:1.04% Sn:1.04%)			
(42) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Bi	0.25	0.33	0.48
(Eu:1,0t/% Bi:1.0t/%)			

ネオ<u>ジム</u>を用いるものの、同時に他の共賦活剤も添加した場合を実施例<u>3</u>として説明する。<u>この実施例中で、本発明は、ネオジム以外の共賦活剤として、セリウム、プラセオジム、テルビウム、マンガン、スズ、ビスマスを用いた場合である。</u>

実施例<u>3</u>. CaAl₂ O₄ : Eu, Nd系蓄光性蛍光体 の合成とその特性

試薬特級の炭酸カルシウムおよびアルミナに賦活剤としてユウロピウムを酸化ユウロピウム(Eu₂O₃)として加え、これに共賦活剤としてネオ<u>ジム</u>を加えたもの、及び、更に他の共賦活剤として、ネオ<u>ジム</u>以外のランタン、セリウム、プラセオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスの元素のいずれかをそれぞれその酸化物で添加したものに、フラックスとしてたとえば硼酸

を 5g(0.08モル)添加し、ボールミルを用いて充分に混合した後、この試料を電気炉を用いて窒素-水素混合ガス(97:3)気流中(流量:0.1リットル毎分)で、1300℃、1時間焼成した。その後室温まで約1時間かけて冷却し、得られた化合物粉体をふるいで分級し100メッシュを通過したものを蛍光体試料6-(1)~(43)とした。

【0055】ここでは、まず最初に、Eu: 1.0モル%、Nd: 1.0モル%、他の共賦活剤: 1.0モル% として、各種蛍光体試料を調整して、10分後輝度、30分後輝度及び100分後輝度を測定した。その結果を、6-(1)~(15)として、表 14に示す。

【0056】

【表14】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1. 0
CaAlsO4: Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
6- (1) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd, La	20.6	23. 2	29.5
(2) CaAl _z O _z : Eu, Nd, Ce	12. 7	17.5	26.9
(3) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Pr	13.3	18. 1	27.7
(4) CaAlrOx: Eu, Nd, Sm	8.20	12.6	22.6
(5) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Gd	16.7	21. 3	33.5
(6) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Tb	13.8	17.2	25.5
(7) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Dy	14.8	18.9	30.8
(8) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Ho	16.5	21.6	34.3
(9) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Er	15.9	21.0	33.8
(10) CaAlrO: Eu, Nd, Tm	4.17	6.69	13.4
(11) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Yb	11.0	16.9	27.9
(12) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Lu	10.2	15.2	25. 2
(13) CaAl.O.: Eu, Nd, Mn	6.45	8.01	11.9
(14) CaAl _x O ₄ : Eu, Nd, Sn	11.4	14.1	21.2
(15) CaAlsOc: Eu, Nd, Bi	10.6	13.5	21.4

【0057】この測定結果から、ネオ<u>ジム</u>と共に添加する共賦活剤の中で、残光輝度が特に優れるものとしては、ランタン、ジスプロシウム、ガドリニウム、ホルミウム、エルビウム等であることが確認された。そこで次に、Eu: 1.0モル%、Nd: 1.0 モル%とした上で、ランタンの濃度を、0.2モル%から20モル%に

変えて実験を行った。その結果を、6-(16)~(21)として、表15に示す。

[0058]

【表15】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1. 0
(16) CaAl ₁ O ₁ :Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
Eu: 1. 0 % Nd: 1. 0 %			
(17) CaAlrO: Eu, Nd, La	14.1	18.2	29.3
Eu:1.04% Nd:1.04% La: 0.24%			
(18) CaAl:04: Eu, Nd, La	15.5	18.9	28.5
Eu:1,041% Nd:1.041% La: 0.641%			
(1) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, La	20.6	23.2	29.5
Eu:1.041% Nd:1.041% La: 1.041%			
(19) CaAl:04:Eu, Nd, La	1.42	1.05	0.858
Eu:1.04% Nd:1.04% La: 2.04%			
(20) CaAl:04: Eu, Nd, La			
Eu:1.04% Nd:1.04% La: 4.04%	測定限界		
(21) CaAl:0: Eu, Nd, La			
Eu:1.04% Nd:1.04% La:20 4%		測定限界	

【0059】Eu:1.0モル%、Nd:1.0モル% とした上で、ジスプロシウムの濃度を、<u>0.2</u>モル%か ら20モル%に変えて実験を行った。その結果を、6[0060]

【表16】

(22)~(27)として、表16に示す。

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1.0	1. 0	1. 0
(22) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
Eu: 1. 0+1% Nd: 1. 0+1%			
(23) CaA1:0: Eu, Nd, Dy	4.32	6.76	12.0
Eu: 1. 0 + 1 Nd: 1. 0 + 1 Dy: 0. 2 + 1 %			<u></u>
(24) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Dy	8. 91	14.0	24.2
Eu: 1. 0 ta% Nd: 1. 0 ta% Dy: 0. 6 ta%			
(7) CaAlrO: Eu, Nd, Dy	14.8	18.9	30.8
Eu: 1. 0 ta% Nd: 1. 0 ta% Dy: 1. 0 ta%			
(25) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Dy	12.1	18.3	27.8
Eu: 1. 04/% Nd: 1. 04/% Dy: 2. 04/%			
(26) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Dy	7.49	10.3	16.0
Eu: 1, 0 + 1 Nd: 1, 0 + 1 Dy: 4, 0 + 1%			
(27) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Dy	1.84	1. 29	0.998
Eu:1.04A% Nd:1.04A% Dy:20 4A%			

【0061】Eu: 1.0モル%、Nd: 1.0モル% とした上で、ガドリニウムの濃度を、0.2モル%から 20モル%に変えて実験を行った。その結果を、6-(2

[0062]

【表17】

8)~(32)として、表17に示す。

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1. 0
CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
Eu: 1. 0+1/% Nd: 1. 0+1/%			
(28) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd, Gd	11.8	17. 4	30.0
Eu: 1. 0+1% Nd: 1. 0+1% Gd: 0. 2+1%			
(29) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd, Gd	12.7	17.8	29.8
Eu: 1. 0 + 1/8 Nd: 1. 0 + 1/8 Gd: 0. 6 + 1/8			
(5) CaAl:0:Eu, Nd, Gd	16.7	21.3	33.5
Eu: 1. 0 & 1/4 Nd: 1. 0 & 1/4 Gd: 1. 0 & 1/4			
(30) CaAl ₂ O ₄ :Eu, Nd, Gd	10.8	15.7	26.5
Eu:1. 041% Nd:1. 041% Gd:2. 041%			
(31) CaA1 ₂ O ₄ :Eu, Nd, Gd	18.0	21. 7	29. 5
Eu: 1. 0 + 1/4 Nd: 1. 0 + 1/4 Gd: 4. 0 + 1/4			
(32) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Gd	1.01	0.764	0.590
Eu:1.04/% Nd:1.04/% Gd:20 4/%			

[0064]

[0066]

【表19】

【表18】

【0063】Eu: <u>1.0</u>モル%、Nd: <u>1.0</u>モル% とした上で、ホルミウムの濃度を、<u>0.2</u>モル%から<u>2</u> <u>0</u>モル%に変えて実験を行った。その結果を、6-(33)

~(37)として、表18に示す。

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1. 0
CaA1204:Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
Eu: 1. 0+1/% Nd: 1. 0+1/%			
(33) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Ho	10.4	14.4	25.3
Eu:1.044% Nd:1.044% Ho:0.244%			
(34) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Ho	12.0	16.2	27.0
Eu: 1. 0+1% Nd: 1. 0+1% Ho: 0. 6+1%			
(8) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Ho	16.5	21.6	34.3
Eu: 1. 0+1% Nd: 1. 0+1% Ho: 1. 0+1%			
(35) CaA1204: Eu, Nd, Ho	13.4	16.9	26.3
Eu: 1. 0 + M Nd: 1. 0 + M Ho: 2. 0 + M			
(36) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Ho	13.3	16.0	23.5
Eu: 1. 04/% Nd: 1. 04/% Ho: 4. 04/%			
(37) CaAl ₂ O ₁ : Eu, Nd, Ho	1.20	0.914	0.782
Eu:1. 0+1/% Nd:1. 0+1/% Ho:20 +1/%			L

【0065】Eu: 1.0モル%、Nd: 1.0モル% とした上で、エルビウムの濃度を、0.2モル%から 10モル%に変えて実験を行った。その結果を、6-(38)~(43)として、表 19に示す。

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. CaSrS:Bi	1. 0	1.0	1.0
CaA1204: Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
Eu: 1. 0 % Nd: 1. 0 %			ļ
(38) CaAlrO4: Eu, Nd, Er	10.7	15. l	27.0
Eu:1.04% Nd:1.04% Er:0.24%			
(39) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Er	10.3	14.0	24.0
Eu: 1. 04/% Nd: 1. 04/% Er: 0. 64/%			<u> </u>
(9) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Er	15.9	21.0	33.8
Eu: 1. 041/% Nd: 1. 041/% Er: 1. 041/%			
(40) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Er	16.4	21.1	32.3
Eu: 1. 0 + 1/6 Nd: 1. 0 + 1/6 Er: 2. 0 + 1/6			<u> </u>
(41) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Er	17.3	21.7	30.8
Eu: 1. 0% % Nd: 1. 0% Er: 4. 0%			
(42) CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd, Er	20.1	21.3	28.5
Eu: 1. 0 % Nd: 1. 0 % Er: 6. 0 %	,		
(43) CaA1:04: Eu, Nd, Er	17.5	17.8	22.0
Eu: 1. 04% Nd: 1. 04% Er: 10 4%			

【0067】このような測定結果から、共賦活剤を複数種混合すると、残光輝度が向上するものがあることが確認された。また更に、その場合、Eu:1.0モル%、Nd:1.0モル%とした上で、他の共賦活剤も1.0モル%程度添加した場合が、最も優れた残光特性を示すことも確認された。次に金属元素(M)としてバリウムを用い、賦活剤としてユウロピウムを用い、更に共賦活剤としてネオジムあるいはサマリウムを用いた場合の蓄光性蛍光体について、参考例4として説明する。

参考例 4. BaAl₂O₄: Eu系蛍光体 ここでは、Euを1. Oモル%添加した上で、更にNdあるいはSmを各々1. Oモル%添加したものを、7-(1), (2) として示す。

【0068】また図13には本蛍光体のうち、共賦活剤 としてネオジムを用いたものの、励起スペクトル及び刺 激停止後30分を経過した後の残光の発光スペクトルを示した。更に図14には、共賦活剤としてサマリウムを用いたものの、励起スペクトル及び刺激停止後30分を経過した後の残光の発光スペクトルを示した。

【0069】発光スペクトルのピーク波長はいずれも約500nmで緑色の発光であることから、表20には、その残光特性を市販品で緑色に発光するZnS:Cu蓄光性蛍光体(根本特殊化学(株)製:品名GSS,発光ピーク波長:530nm)と比較して、刺激停止後10分、30分および100分後の残光強度を相対値で示した。

【0070】 【表20】

試料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝度
Std. ZnS:Cu	1. 0	1. O	1.0
BaAI _* O ₄ :Eu, Nd Eu:1, O&M% Nd:1, O&M%	1. 23	1. 14	0.885
BalleO4:Eu, Sm Eu:1. Oth% Sm:1. Oth%	0.982	0.911	0.768

【0071】この表20から、 $BaA1_2O_4:Eu$,NdはZnS:Cu 蓄光性蛍光体よりも刺激停止後30分程度は残光輝度に優れていることがわかる。また $BaA1_2O_4:Eu$,Sm Lander S:Cu 蓄光性蛍光体よりも若干残光輝度が劣る結果が得られた。しかしながら Eu あるいは他の共賦活剤を添加せず、 $BaA1_2O_4$ 結晶のみで実験した結果、蛍光及び残光がまったく認められないことが確認されているので、Eu 及びNd あるいはSm添加による賦活効果が得られることは明らかである

【0072】なお、BaAl₂O₄: Eu系蛍光体は酸化物系であることから、従来の硫化物系蓄光性蛍光体に

比べて化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れるものである(表24及び25参照)。次に金属元素(M)として、カルシウムとストロンチウムとの混合物を用いた場合について、実施例4として説明する。

実施例 $\underline{4}$. Sr_x Ca_{1-x} Al_2 O_4 系蓄光性蛍光体の合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオ<u>ジム</u>、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテ

チウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08~Eu) 添加し、既述の方法によりで Sr_x Ca 1-x Al_2 O_4 系蛍光体試料を合成した。 $\underline{Cong Em Mer}$ で、本発明は、共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、ガドリニウム、テルビウム、マンガン、スズ、ビスマスを用いた場合である。

【0073】得られた蛍光体の代表特性として $Sr_{0.5}$ $Ca_{0.5}$ Al_2 O_4 : Eu, Dy蛍光体 (Eu 1.0 モル%、Dy 1.0 モル%添加)の残光の発光スペクトルを調査した結果を図15に示した。図からSr の一部がCa に置換されるとその発光スペクトルは短波長側にシフトし、Sr Al_2 O_4 系蛍光体による発光とCa Al_2 O_4 系蛍光体の発光の中間色の残光を得られることが明かとなった。

【0074】次に賦活剤および共賦活剤としてEuおよびDyをそれぞれ1.0モル%添加した Sr_x Ca_{1-x} Al_2 O_4 系蛍光体試料の残光特性を調査した結果を図16に示した。この図16からいずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。

【0075】次に金属元素(M)として、ストロンチウムとバリウムとの混合物を用いた場合について、実施例5として説明する。

実施例 5. Sr_x Ba_{1-x} Al₂ O₄ 系蓄光性蛍光体の 合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸バリウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてランタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホルミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテチウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g(0.08 モル)添加し、既述の方法により Sr_{χ} $Ba_{1-\chi}$ Al_{2} O_{4} 系蛍光体試料を合成した。この実施例中で、本発明は、共賦活剤として、ランタン、セリウム、プラセオジム、ガドリニウム、テルビウム、マンガン、スズ、ビスマスを用いた場合である。

【0076】得られた蛍光体の代表特性としてEue 1.0モル%、Dye 1.0 モル%添加して調整した Sr_X Ba_{1-X} $A1_2$ O_4 系蛍光体試料の残光特性を調査 した結果を図17に示した。この図17からいずれの蛍 光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較し て同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光 性蛍光体が得られることが分かる。

【0077】次に金属元素(M)として、ストロンチウムとマグネシウムとの混合物を用いた場合について、実施例6として説明する。

実施例 $\underline{6}$. Sr $_{\chi}$ Mg $_{1-\chi}$ Al $_{2}$ O $_{4}$ 系蓄光性蛍光体の 合成とその特性

試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸マグネシウムをそ れぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、 さらに賦活剤としてユウロピウムを、共賦活剤としてラ ンタン、セリウム、プラセオジム、ネオジム、サマリウ ム、ガドリニウム、テルビウム、ジスプロシウム、ホル ミウム、エルビウム、ツリウム、イッテルビウム、ルテ チウム、マンガン、スズ、ビスマスのいずれかの元素を 添加したものに、フラックスとして例えば硼酸を 5g (0.08 モル) 添加し、既述の方法によりSrx Мg1-х Al₂O₄ 系蛍光体試料を合成した。得られた蛍光体の 代表特性としてEuを1.0モル%、Dyを1.0モル %添加して調整したSrx Mg1-x Al2 O4 系蛍光体 試料の残光特性を調査した結果を図18に示した。この 実施例中で、本発明は、共賦活剤として、ランタン、セ リウム、プラセオジム、ガドリニウム、テルビウム、マ ンガン、スズ、ビスマスを用いた場合<u>である。</u>

【0078】この図18から、ストロンチウム/マグネシウムが0.1/0.9の場合を除いて、いずれの蛍光体についても図中の破線で示した市販標準品と比較して同等以上の優れた残光特性を有する実用性の高い蓄光性蛍光体が得られることが分かる。次に金属元素(M)として、複数の金属元素を用い、かつ賦活剤としてユウロピウムを用い、更には共賦活剤を2種類用いた場合について、実施例7として説明する。

実施例7. Ca_{1-X} Sr_X Al_2 O_4 : Eu 、Nd , X 蛍光体の合成とその特性

【0079】まず、試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム1. 0モル%を、共賦活剤としてネオジム1. 0 モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ランタンを1. 0 モル% 添加したものを11-(1) ~(3) として、表21に示す。

[0080]

【表21】

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝
Std. CaSrS:Bi	1.0	1.0	1. 0
CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
11-(1) (Ca., Sr., Al.O.: Eu, Nd, La	15.2	17. 1	19.0
(2) (Cas., Srs.) Al.O.: Eu, Nd, La	5. 53	4.96	3.35
(3) (Cais Sras) AlzOs: Eu, Nd, La	6.30	3.08	測定限界

【0081】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム1.0 モル%を、共賦活剤としてネオジム1.0モル%を加 モル%添加したものを11-(4)~(6)として、表22 に示す。

【0082】 【表22】

え、更に他の共賦活剤として、ジスプロシウムを1.0

試 料	10 分後輝度	30 分後輝度	100分後輝
Std. CaSrS:Bi	1. O	1.0	1. 0
CaAl:O:Eu, Nd	9.87	14.0	25.0
(4) (Caa. Sra.) Al:O.: Eu, Nd, Dy	13.2	14.6	20.4
(5) (Can. 1 Srus) AlzO4: Eu, Nd, Dy	8. 00	7.46	9.05
(6) (Can. s Sro. s) AlzO. Eu, Nd, Dy	3.36	3.08	測定限界

【0083】また試薬特級の炭酸ストロンチウムと炭酸カルシウムをそれぞれ比率を変えて調合しその試料にアルミナを加え、さらに賦活剤としてユウロピウム<u>1.0</u>モル%を、共賦活剤としてネオ<u>ジム1.0</u>モル%を加え、更に他の共賦活剤として、ホルミウムを1.0モル

%添加したものを11-(7)~(9)として、表23に示す。

[0084]

【表23】

10 分後輝度 30 分後輝度 100分後輝度 兹 料 Std. CeSrS:Bi 1. 0 CaAl₂O₄: Eu, Nd 9.87 14.0 25.0 (7) (Cao., Sra.) Al2O4: Eu, Nd, Ho 1 3. 9 15.3 21.4 9.95 (8) (Caa 1 Sra 3) Al 201: Eu, Nd, Ho 8.25 7.81 3.65 (9) (Cac., Sra.,) AlzO.: Eu, Nd, Ho 2. 91

【0085】これらの測定結果から、金属元素(M)が、カルシウム及びストロンチウムからなる複数の金属元素(M)を用い、賦活剤としてユウロピウムを添加し、かつ複数の共賦活剤を添加した場合であっても、10分後輝度を含めて、CaSrS:Biに比べて優れていることが確認できた。

実施例8. 耐湿特性試験

<u>蓄</u>光性蛍光体の耐湿特性を調査した結果を表24に示した。

【0086】この調査では、複数の蛍光体試料を、40 ℃、95%RHに調湿した恒温恒湿槽中に500時間放 置しその前後における輝度変化を測定した。表から、いずれの組成の蛍光体も湿度に対してほとんど影響を受けず安定であることが分かる。

[0087]

【表24】

試料.	試 験 前	試 験 後
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Dy	1. 0	1.01
(Eu:1.041% Dy:1.041%)		
CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd	1. 0	0.99
(Eu:1.04% Nd:1.04%)		
Sr., Cao., AlaO. Eu, Dy	1. 0	1.00
(Eu:1.04% Dy:1.04%)		
Sra. Baa. AlzOa: Eu, Dy	1. 0	0.99
(Eu:1.044% Dy:1.044%)		
Sro. Mgc. sAl2Oc: Eu, Dy	1. 0	1. 02
(Eu:1.04% Dy:1.04%)		

【0088】実施例<u>9</u>. 耐光性試験結果 蓋光性蛍光体の耐光性試験を行なった結果を硫化亜鉛系 蛍光体の結果と比較して表25に示した。この試験は、 JIS規格に従い、試料を飽和湿度に調湿した透明容器 内に入れ300Wの水銀灯下30cmの位置で3時間、6時間及び12時間光照射し、その後の輝度変化を測定した。

極めて安定であることが分かる。 【0090】 【表25】

【0089】表から従来の硫化亜鉛系蛍光体と比較して

試 料	試験前	3 時間後	6 時間後	12時間後
Std. ZnS:Cu	1. 0	0.91	0.82	0.52
SrAl ₂ O ₄ : Eu, Dy	1. 0	1.01	1.00	1.01
(Eu:1.04%% Dy:1.04%%)				
CaAl ₂ O ₄ : Eu, Nd	1. 0	1.00	1.01	1.00
(Eu: 1. 0+1% Nd: 1. 0+1%)				
Src.sCao.sAl2O4:Eu, Dy	1. 0	1.00	0.99	1.00
(Eu:1.04%% Dy:1.04%%)				
SrasBaasAl2O4:Eu, Dy	1. 0	1.01	1. 01	1.01
(Eu:1.04/% Dy:1.04/%)				
SresMgossAl2O4:Eu, Dy	1. 0	1.00	1.00	0.99
(Eu:1.0+1/% Dy:1.0+1/%)				

【0091】このような本発明による蓄光性蛍光体は、種々の製品の表面に塗布して使用することもできるが、プラスチック、ゴムあるいはガラス等に混入して使用することもできる。更に、従来から使用されていた、硫化物系蓄光性蛍光体に置き換えるて、例えば各種計器、夜行時計の文字盤、安全標識板等の用途に用いると、その長時間の高輝度残光特性から、極めて優れたものとなる。

【0092】また本蛍光体は、極めて優れた高輝度長残光特性を有することに加えて、酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れる点から、従来の用途に加えて、新たに下記のような用途が考えられる。

乗り物の表示:飛行機、船、自動車、自転車、鍵あるい は鍵穴

標識の表示: 道路交通標識、車線表示、ガードレールへの表示、漁業用ブイ、山道等の案内表示、門から玄関への案内表示、ヘルメットへの表示

屋外の表示:看板、建物等の表示、自動車の鍵穴表示

屋内の表示:電気器具のスイッチ類

文房具類: 筆記具、夜光インキ類、地図、星座表

おもちゃ類: ジグソーパズル 特殊な利用: スポーツ用ボール

(時計等に用いる)液晶用のバックライト 放電管に使用するアイソトープの代替え

[0093]

١

【発明の効果】以上説明したように、本発明は、従来から知られている硫化物系蛍光体とは全く異なる新規の蓄光性蛍光体材料に関するものであり、市販の硫化物系蛍光体と比べても遥かに長時間、高輝度の残光特性を有し、更には酸化物系であることから化学的にも安定であり、かつ耐光性に優れたものである。

【図面の簡単な説明】

【図1】SrAl₂O₄:Eu蛍光体の結晶構造をXR

Dにより解析した結果を示したグラフである。

【図2】 $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後3O分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図3】 $SrAl_2O_4$: Eu 蛍光体の残光特性をZ n: S 蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図4】 $SrAl_2O_4:Eu$ 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図5】 $SrAl_2O_4:Eu,Dy$ 蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図6】 $SrAl_2O_4:Eu,Dy$ 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図7】 $SrAl_2O_4:Eu,Nd$ 蛍光体の熱発光特性を示したグラフである。

【図8】 $CaAl_2O_4:Eu$ 系蛍光体の結晶構造をXRDにより解析した結果を示したグラフである。

【図9】CaAl2 O4 : E u 系蛍光体のうち共賦活剤 としてネオジウムあるいはサマリウムを用いた蛍光体の 熱発光特性を示したグラフである。

【図10】CaAl₂ O₄ : E u 系蛍光体のうち共賦活 剤としてジスプロシウムあるいは<u>ツ</u>リウムを用いた蛍光 体の熱発光特性を示したグラフである。

【図11】 $CaAl_2O_4:Eu$ 系蛍光体の刺激停止後5分を経過した後の発光スペクトルを示したグラフである。

【図12】 $CaAl_2O_4:Eu$, Sm蛍光体及び $CaAl_2O_4:Eu$, Nd蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較した結果を示したグラフである。

【図13】 BaAl $_2$ O $_4$: Eu, Nd蛍光体の励起スペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図14】BaAl₂ O₄ : Eu, Sm蛍光体の励起ス

ペクトルと刺激停止後30分を経過した後の発光スペクトルとを示したグラフである。

【図15】Sr_{0.5} Ca_{0.5} Al₂ O₄: Eu, Dy蛍 光体の発光スペクトルを示したグラフである。

【図16】 Sr_x Ca_{1-x} Al_2 O_4 : Eu , Dy 蛍光体の残光特性をZn : S 蛍光体及V CaSrS : Bi 蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

【図17】 Sr_x Ba_{1-x} Al_2 O_4 : Eu, Dy 蛍光体の残光特性をZn: S 蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

【図18】Sr, Mg $_{1-x}$ Al $_2$ O $_4$:Eu, Dy蛍光体の残光特性をZn:S蛍光体の残光特性と比較したグラフである。

フロントページの続き

(72)発明者 青木 康充

東京都杉並区上荻1-15-1 丸三ビル 根本特殊化学株式会社内 (72) 発明者 松沢 隆嗣

東京都杉並区上荻 1 -15-1 丸三ビル 根本特殊化学株式会社内